#### (12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

## (19) 世界知的所有権機関 国際事務局



# - 1 Maria andria di Kram abara dili 1 m baha diki abin bahi abin di baha dalah bahar di bahar dalah di bahar b

# (43) 国際公開日 2003 年11 月6 日 (06.11.2003)

**PCT** 

# (10) 国際公開番号 WO 03/090748 A1

(51) 国際特許分類<sup>7</sup>: A61K 31/445, 31/4545, 31/351, 45/00, A61P 1/00, 1/04, 1/14, 1/16, 1/18, 3/04, 3/10, 5/00, 7/00, 7/02, 7/10, 9/00, 9/04, 9/06, 9/10, 9/14, 11/00, 11/02, 11/06, 13/08, 13/10, 13/12, 15/00, 15/08, 17/00, 17/06, 19/00, 19/02, 19/10, 21/04, 25/00, 25/02, 25/04, 25/08, 25/14, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 27/06, 27/14, 27/16, 29/00, 31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/00, 41/00, 43/00, C07D 211/14, 211/66, 211/96, 309/14

(21) 国際出願番号:

PCT/JP03/05172

(22) 国際出願日:

2003 年4 月23 日 (23.04.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-122832 2002 年4 月24 日 (24.04.2002) JI

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府 大阪市 中央区道修 町四丁目 1番 1号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 土森 登 (TSUCHIMORI,Noboru) [JP/JP]; 〒661-0033 兵庫県 尼崎市 南武庫之荘 1 丁目 1 7-8 Hyogo (JP). 飯 澤 祐史 (IIZAWA,Yuji) [JP/JP]; 〒617-0002 京都府 向日市 寺戸町殿長 3 1-2 0 Kyoto (JP). 白石 充 (SHIRAISHI,Mitsuru) [JP/JP]; 〒661-0002 兵庫県 尼崎市塚口町4丁目33-26 Hyogo (JP). 杉原 芳博(SUGIHARA,Yoshihiro) [JP/JP]; 〒630-0111 奈良県生駒市鹿ノ台北3丁目11-2 Nara (JP).

- (74) 代理人: 高橋 秀一, 外(TAKAHASHI,Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府 大阪市 淀川区十三本町 2 丁目 17番85号 武田薬品工業株式会社大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### 添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: USE OF COMPOUNDS HAVING CCR ANTAGONISM

(54) 発明の名称: CCR拮抗作用を有する化合物の用途

(57) Abstract: It is intended to provide preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation, rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis and arteriosclerosis. The above object can be achieved by preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation, rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis and arteriosclerosis characterized by containing a specific compound having CCR (CC chemokine receptor) antagonism.

(57) 要約: 本発明は、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療剤の提供を目的とする。 CCR(CCケモカイン受容体)拮抗作用を有する特定の化合物を含有することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療剤により上記目的が違成される。



1

# 明細書

# CCR拮抗作用を有する化合物の用途

## 5 技術分野

10

15

20

25

本発明は、CCケモカイン受容体(以下、CCRと略称する場合がある)拮抗 作用を有するを有する化合物を含有してなる臓器移植時における移植片対宿主病 および/または拒絶反応の予防・治療剤、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、ア レルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療剤およびこれらの予防・治療をする方法に関する。

# 背景技術

IgA腎炎や糖尿病性腎症など、糸球体硬化を伴う腎疾患は腎不全に陥る危険性 が高く、患者のQOLを低下させるだけでなく予後も悪い場合が多い。糸球体の硬 化は細胞外マトリックスの過剰な沈着やメサンギウム領域の拡大によるが、それ 以前にマクロファージなどの炎症性細胞の浸潤により各種メディエータ-やサイ トカインなどが放出され組織のリモデリングが進行する。その際、いわゆるケモ カインに属す分子群が各種のケモカインレセプターを介してマクロファージ等、 炎症に関わる細胞を活性化させる(例えば、非特許文献1参照。)。したがって、 ケモカイン拮抗化合物を投与することによりケモカインの作用を阻止すれば、マ クロファージなどの炎症性細胞の糸球体硬化に及ぼす影響を抑制できると発明者 らは推測する。従来、ACE阻害剤やAT1阻害薬が腎線維化抑制を狙って治療に用い られているが、病態の進行した患者には血行動態の変化が腎機能に悪影響を与え る可能性があるため処方されていない。血行動態に影響のない線維化抑制薬の開 発が望まれている。最近、ケモカインレセプターの一種であるCCR5遺伝子多形と 2型糖尿病患者の腎障害発症率に関連があることが報告された(例えば、非特許 文献2参照。)。また、実験的な糸球体腎炎モデルにおいてCCR5アンタゴニスト であるAOP-RANTESが線維化を抑制する(例えば、非特許文献3参照。)。これら のことから、ケモカイン受容体をブロックすれば腎障害を抑制できると発明者は

.2

推測する。しかしながら、低分子のケモカイン拮抗化合物が糸球体腎炎などの腎 障害を抑制するという報告はなされていない。

脳梗塞に代表される虚血性脳血管障害は、脳血管の狭窄、閉塞あるいは灌流圧の低下による脳血流低下が原因で生じる脳組織傷害および脳機能障害で、超急性期には脳血流低下による脳エネルギー代謝障害、細胞膜脱分極によるグルタミン酸の異常遊離、細胞内カルシウム上昇による各種酵素(プロテアーゼ、リパーゼほか)の活性化、各種活性酸素の上昇などがそこに関与すると考えられている。その治療薬としては、詰った血栓を溶解することを目的とした血栓溶解薬(tPA)、また血栓の拡大・再発の予防を目的とした抗血小板薬および抗凝固薬が使われている。しかし、いずれも効果が明確でなかったり、また時間的治療域の制限で適用対象となる患者が極端に少なかったりで、期待された効果は認められていない。

5

10

15

20

25

また、傷害カスケードの遮断による脳組織保護を目標に、グルタミン酸拮抗薬、 カルシウム拮抗薬、抗酸化薬など様々な作用機序の薬剤が脳梗塞急性期治療薬と して開発されたが、未だ臨床試験で有効性が確認されたものはない。そのため、 有効な脳保護薬が切望されている。時間的治療域の観点から、一次脳組織傷害に より惹起され、組織傷害の拡大に関わると考えられる炎症反応をターゲットとし た脳保護薬の可能性が示唆されている(例えば、非特許文献4参照。)。

脳虚血により、病巣部において各種炎症性サイトカインの上昇が確認されている (例えば、非特許文献5および非特許文献6参照。)。それらは、脳組織傷害の 拡大、進行に作用すると考えられており、それらサイトカインが作用する受容体 (CCR、CXCR、CR、CX3CR) の拮抗薬は、脳梗塞に代表される虚血性脳傷害の拡大を抑制することが期待される (例えば、非特許文献7参照。)。また、同様の脳組織障害の拡大は、その他の脳血管障害 (脳出血、くも膜下出血など)、頭部外傷、さらに脳内の炎症反応が病巣の進行に関わると考えられるアルツハイマー病、多発性硬化症 (MS)、AIDS脳症などにも見られ、それらの中枢神経変性疾患の進行、拡大にも有効と考えられる。これらのことから、ケモカイン受容体をブロックすればこれら脳血管障害、頭部外傷を抑制できると発明者は推測する。しかしながらCCR拮抗作用を有する化合物がこれらの脳血管障害、頭部外傷の治療に有

3

効であることは確認されていない。

5

10

15

20

25

変形性関節症(osteoarthritis)は関節軟骨の変性を基盤とした慢性の進行性疾患である。変形性関節症では、加齢、過度の力学的負荷や炎症により軟骨基質が破壊され、軟骨特有の柔軟性ならびに弾力性が消失して関節機能に障害をきたす。変形性関節症を治療するには、軟骨破壊を阻止する、あるいは遅らせることが重要である。しかし、現在変形性関節症に対して臨床で使用されている薬剤は、鎮痛抗炎症薬(ステロイド薬、nonsteroidal antiinflammatory drugs)や関節軟骨保護薬(ヒアルロン酸製剤)のような対症療法薬だけである。したがって、関節軟骨の構造的な変性を改善するような薬剤が治療薬として望まれている。

軟骨破壊は、軟骨基質のプロテオグリカンおよびII型コラーゲンの分解によって引き起こされる。軟骨破壊に関わる細胞は、関節を構成している軟骨細胞や滑膜細胞である。インターロイキン-1(IL-1)のような炎症性サイトカインの刺激により細胞のアグリカナーゼやマトリックスメタロプロテアーゼの産生が高まり、これらの酵素が直接、軟骨基質を分解する。この一連のプロセスの中に軟骨破壊抑制薬のターゲットがあると考えられる。

変形性関節症およびケモカインとの関連については、変形性関節症患者由来の軟

骨細胞および滑膜細胞において種々のケモカインの産生がみられ、炎症性サイトカインの刺激により強力に促進される事実が報告されている(例えば、非特許文献8および非特許文献9参照。)。実際に、変形性関節症患者の関節液中では、高いレベルのケモカインが検出される(例えば、非特許文献10参照。)。さらに最近、軟骨細胞および滑膜細胞にもケモカインレセプターが存在し、特定のケモカインがこのレセプターを介してサイトカインやマトリックスメタロプロテアーゼの産生を促し、軟骨破壊を誘導する事実が明らかにされ(例えば、非特許文献11および非特許文献12参照。)、変形性関節症病態の進展にケモカインが密接に関与することが示唆されている。したがって、ケモカイン拮抗化合物を投与することにより軟骨細胞や滑膜細胞へのケモカインの結合を阻止すれば、変形性関節症の軟骨破壊を抑制できると発明者は推測する。しかしながら、低分子量のケモカイン拮抗化合物が変形性関節症の軟骨破壊を抑制するという報告は未だなされていない。

4

慢性関節リウマチでは、初期に関節滑膜微小血管からの炎症性細胞浸潤が起こり、炎症の慢性化、滑膜細胞の肥厚化へと進行する。この関節内細胞浸潤には種々のケモカインが関与する。慢性関節リウマチではIL-8、GROなどのCXCケモカインやRANTES、MIP-1  $\alpha$ 、MIP-1  $\beta$  、MCP-1などのCCケモカインの発現が亢進している。

5

10

15

20

٤

25

これらは浸潤細胞や異常増殖した滑膜細胞により産生されている。同様に慢性関節リウマチで産生が亢進しているTNF- $\alpha$ などの炎症性サイトカインはこれら細胞からのケモカインの産生を強く誘導する。ケモカインは関節内に多数浸潤したそれぞれの受容体を有する細胞に作用して、悪循環的に更なる炎症性細胞浸潤を亢進させる。従来、このような浸潤細胞の増殖や滑膜細胞の異常増殖を抑えるためにメソトレキセート等の化合物が使われ、またケモカインの発現亢進を抑えることも目的として生物製剤による抗TNF- $\alpha$ 療法等が行われているが、前者は強い副作用、後者は高い薬剤費という問題を抱えており、より安定供給可能な副作用の弱い薬剤が望まれている。

最近、慢性関節リウマチの動物モデルにおいてケモカイン抗体(例えば、非特許文献13参照。)またはケモカインアナログ(例えば、非特許文献14参照。)の投与により関節炎が抑制されることが報告されている。また、ケモカインレセプターの一種であるCCR5遺伝子の32塩基対が欠落し免疫細胞でCCR5を発現していない白人(CCR5Δ32)の慢性関節リウマチ罹患率がwild type CCR5遺伝子を保持する者より有意に低いことが報告され(例えば、非特許文献15参照。)、慢性関節リウマチにケモカインが深く関与することが示唆されている。これらのことからケモカイン受容体をブロックすれば慢性関節リウマチを抑制できると発明者は推察する。しかしながら、ケモカイン拮抗化合物が慢性関節リウマチを抑制するという報告はなされていない。

アテローム性動脈硬化症は心血管イベント発症の重要なリスクファクターであるため、アテローム性動脈硬化症の発症を抑制することは心血管イベントの抑制に重要と考えられている。これまで、スタチンなどの高脂血症治療薬が動脈硬化を改善し、心血管イベント発症率を改善することが報告されているがその有効率は約30%であり(例えば、非特許文献16参照。)、他の作用機序を有する薬剤が望まれている。

5

単球の血管壁への浸潤と活性化はアテローム性動脈硬化の初期段階であり、単球は更にラプチャーを引き起こしやすい不安定プラークの主要構成成分である(例えば、非特許文献17および非特許文献18参照。)。MCP-1はCCケモカインファミリーの一種であり、CCR2受容体を介して強力な化学走化性を示す(例えば、非特許文献19参照。)。ApoEおよびCCR2のダブルノックアウトマウスではApoEノックアウトマウスに比べて動脈硬化の発症が抑制されることが報告されている(例えば、非特許文献20参照。)。これらのことからCCR2等のサイトカイン受容体をプロックすれば動脈硬化を抑制できると発明者は推察する。しかしながら、ケモカイン受容体拮抗作用を有する化合物の投与により動脈硬化の予防・

治療を確認した例は報告されていない。

5

10

15

20

25

移植組織片拒絶反応は、体液性抗体やマクロファージによる移植臓器障害が関与するが、一般的には移植片細胞に発現している組織適合抗原を非自己と認識して増殖するホスト由来の活性化T細胞が移植片に浸潤・集積して攻撃することが主因となる。T細胞の移植部位への浸潤は移植部位で産生される複数のケモカインがT細胞表面のケモカインレセプターに結合することにより誘導される。したがって、ケモカイン拮抗化合物を投与することによりT細胞へのケモカインの結合を阻止すれば、移植片へのT細胞の浸潤を阻害することにより拒絶反応を抑制できると発明者は推測する。従来、拒絶反応を抑制する薬としてはT細胞の活性化を阻止するサイクロスポリンやタクロリムスが臨床で広範に使用されているが、臓器生着率が低いことや強い副作用が問題であり、より高い生着率が期待でき、かつ、副作用が弱い薬剤が望まれている。

最近、特定のケモカインレセプターをノックアウトしたマウスを用いた臓器移植モデルで移植臓器が長期間生着すること(例えば、非特許文献21参照。)およびケモカイン抗体(例えば、非特許文献21参照。)またはケモカインアナログ(例えば、非特許文献22参照。)を投与した動物モデルで拒絶反応が抑制されることが報告されている。また、ケモカインレセプターの一種であるCCR5遺伝子の32塩基対が欠落し免疫細胞でCCR5を発現していない白人(CCR5 Δ32)の腎移植者の生着率がwild type CCR5遺伝子を保持する移植者より有意に高いことが報告され(例えば、非特許文献23参照。)、拒絶反応にケモカインが深く関与するこ

6

とが示唆されている。しかしながら、ケモカイン拮抗化合物が移植片拒絶反応を 抑制するという報告はなされてない。

ケモカインファミリーに属するMCP-1、MIP-1、RANTESなどは急性心筋梗塞患者で血中濃度が上昇し、病態の重篤度と相関している事が知られており、急性心筋梗塞の発症・進展に深く関与していると考えられる。またケモカイン受容体に属するCCR1、CCR2等は末期不全心で発現上昇が認められており、CCR5は冠動脈のアテローム性動脈硬化巣で発現していることが確認されていることから、これらケモカイン受容体と心不全や冠動脈疾患との関連が考えられる。これらのことから、ケモカイン受容体をプロックすれば急性心筋梗塞の発症・進展を抑制できると発明者は推測する。しかしながらケモカイン受容体拮抗剤がかかる循環器系疾患の予防・治療に有効であるとの報告はない。

5

10

15

20

25

CCR拮抗作用、特にCCR5拮抗作用を有する化合物として、種々のベンゾアゼピン系化合物(例えば、特許文献1、特許文献2、特許文献3、特許文献4、および特許文献5参照。)および種々のピペリジン系化合物(例えば、特許文献6、特許文献7、および特許文献8参照。)知られている。しかしながら、これらの化合物は、いずれも主としてHIV感染症の治療剤として記載されており、臓器移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療や慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療については全く記載されていない。

また、特定の化学構造を有するケモカイン受容体拮抗作用を有する化合物が、 炎症、免疫不全、喘息、アレルギー性疾患に対して有効であること(例えば、特 許文献 9 参照)、免疫不全に有効であること(例えば、特許文献 1 0 参照)、心 不全、炎症、アレルギー性鼻炎、皮膚炎、結膜炎、アテローム性動脈硬化、リウ マチ性関節炎に有効であること(例えば、特許文献 1 1, 1 2 参照)、組織片移 植拒絶、炎症性腸疾患、リウマチ性関節炎、多発性硬化症に有効であること(例 えば、特許文献 1 3, 1 4 参照)、エイズ、炎症、免疫調整不全、喘息、アレル ギー性リウマチ、皮膚炎、結膜炎、動脈硬化症、リウマチ性関節炎に有効である こと(例えば、特許文献 1 5, 1 6, 1 7, 1 8 参照)、エイズ、慢性関節リウ マチ、腎炎、臓器移植後の拒絶反応、移植片対宿主病、糖尿病、慢性閉塞性肺疾 7

息、気管支喘息、アトピー性皮膚炎、サルコイドーシス、線維症、粥状動脈硬化症、乾癬炎症性腸疾患に有効であること(例えば、特許文献19参照)、喘息、アトピー性皮膚炎、リウマチ性関節炎、サルコイドーシス、多発性肺線維症、動脈硬化症、乾癬、多発性硬化症、組織移植後の拒絶反応、炎症性腸疾患に有効であること(例えば、特許文献20参照)が知られている。しかしながら、これらは特定の化学構造を有する化合物について知られているに過ぎない。

この出願の発明に関連する先行技術文献情報としては次のものがある。

## 非特許文献1:

5

10 J Am Soc Nephrol, 2000, Vol. 11, 152

非特許文献 2:

Diabetes, 2002, Vol. 51, p. 238

非特許文献 3:

Kidney Int, 1999, Vol. 56, p. 2107

15 非特許文献 4:

J Cereb Blood Flow Metab. 21, 683-689 (2001)

非特許文献5:

J Neuroimmunol. 56, 127-134 (1995)

非特許文献 6:

20 Neurosci Lett. 227, 173-176 (1997)

非特許文献 7:

J Cereb Blood Flow Metab. 21, 1430-1435 (2001)

非特許文献8:

J Rheumatol, 1999, Vol. 26, p. 1992

25 非特許文献 9:

J Immunol, 1994, Vol. 152, p. 2060

非特許文献10:

Clin Immunol Immunopathol, 1995, Vol. 77, p. 307

非特許文献11:

Arthritis Rheum, 2001, Vol. 44, p. 1633

非特許文献12:

J Immunol, 2001, Vol. 167, p. 5381)

非特許文献13:

5 J. Clin. Invest. 1998, Vol 101, p. 2910)

非特許文献14:

Immunol. Lett., 1997, Vol 57, p.117)

非特許文献 15:

Arthritis Rheum., 1999, Vol. 42, p. 989)

10 非特許文献 16:

Lancet, 1994, vol. 344, p1383)

非特許文献17:

N Eng J Med, 1999, Vol. 340, p115)

非特許文献18:

15 Circulation, 1998, vol. 97, p75)

非特許文献19:

Blood, 1997, vol. 90, p909)

非特許文献 20:

Nature, 1998, vol. 394, p894)

20 非特許文献 2 1:

Transplantaion, 2001, Vol. 72, p. 1195)

非特許文献 22:

FASEB, 1999, Vol 13, p. 1371)

非特許文献 23:

25 Lancet, 2001, Vol. 357, p. 1758)

特許文献1:

国際公開第99/32100号パンフレット

特許文献2:

国際公開第00/10965号パンフレット

特許文献3:

国際公開第00/37455号パンフレット

特許文献4:

国際公開第00/68203号パンフレット

5 特許文献 5:

国際公開第00/76993号パンフレット

特許文献6:

国際公開第00/66551号パンフレット

特許文献7:

10 国際公開第01/25200号パンフレット

特許文献8:

国際公開第01/25199号パンフレット

特許文献9:

国際公開第98/27815号パンフレット

15 特許文献 10:

国際公開第00/56729号パンフレット

特許文献11:

国際公開第00/59497号パンフレット

特許文献12:

20 国際公開第00/59498号パンフレット

特許文献13:

国際公開第00/66558号パンフレット

特許文献14:

国際公開第00/66559号パンフレット

25 特許文献 15:

国際公開第00/76511号パンフレット

特許文献16:

国際公開第00/76512号パンフレット

特許文献17:

10

国際公開第00/76514号パンフレット

特許文献18:

国際公開第00/76973号パンフレット

特許文献19:

5 国際公開第01/42208号パンフレット

特許文献20:

国際公開第01/64213号パンフレット

## 発明の概要

10 本発明者らは、CCR拮抗作用を有する化合物につき種々検討した結果、CCR拮抗作用を有する特定の化合物が臓器移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に有効であること、また慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療に有効であることを見出し、本発明を完成した。すなわち、本発明はこれらの疾患の予防・治療剤を提供するものである。

本発明は、

(1) 式:

20

25

$$R^{a4} - G^{a1} - N = R^{a} - G^{a2} - N - E^{a} - A^{a} - R^{a2}$$

$$\begin{pmatrix} CH_{2} \\ R^{a3} \end{pmatrix}_{na} = R^{a2}$$

$$(1)$$

(式中、R<sup>a</sup> 'は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい非芳香族複素環基を、R<sup>a</sup> 'は置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい非芳香族複素環基を示すか、またはR<sup>a</sup> 'とR<sup>a</sup> 'が結合してA<sup>a</sup> と共に置換基を有していてもよい複素環基を形成してもよく、A<sup>a</sup> a はNまたはN<sup>†</sup> - R<sup>a</sup> <sup>5</sup> · Y<sup>a</sup> (R<sup>a</sup> <sup>5</sup> は炭化水素基を、Y<sup>a</sup> <sup>-</sup> はカウンターアニオンを示す)を、R<sup>a</sup> <sup>3</sup> は置換基を有していてもよい環状炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、naは0または1を、R<sup>a</sup> <sup>4</sup> は水素原

11

子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基Eはオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を、 $G^a$  は は は は CO, SO<sub>2</sub>, NHCO, CONHまたはOCOを、 $J^a$  は メチンまたは窒素原子を、 $Q^a$  および $R^a$  は それぞれ結合手または置換基を有していてもよい 2 価の  $C_{1-3}$  鎖状炭化水素をそれぞれ示す。ただし、 $G^a$  が OCOのとき  $J^a$  は メチンであり、 $Q^a$  および $R^a$  の 双方が結合手ではなく、また  $G^a$  が が は が が は か が は か が は か が は か が は か が は か が は か が か か と き  $Q^a$  および  $R^a$  は いずれもオキソ基で置換されない。)、

10 式:

5

$$R^{b1} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow R^{b2} \longrightarrow (R^{b3})_{pb}$$
 (11)

(式中、 $R^{b-1}$  は置換基を有していてもよい炭化水素基を、 $R^{b-2}$  は置換基を有していてもよい環状炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $R^{b-3}$  はハロゲン原子、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基、スルホン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、ニトロ基またはシアノ基を、 $R^{b-4}$  は水素原子または水酸基を、n bは 0 または 1 を、p bは 0 または 1 ないし 4 の整数を示す。)、

20 式:

15

(式中、 $R^{c-1}$  は炭化水素基を、 $R^{c-2}$  は炭素数 2 以上の炭化水素基を示し、また  $R^{c-1}$  と  $R^{c-2}$  が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい

12

環を形成してもよく、 $R^{c 3}$  は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $R^{c 4}$  は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $E^{c}$  はオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を、 $G^{c}$  はCOまたは $SO_{2}$  を、 $J^{c}$  は窒素原子または置換基を有していてもよいメチン基を、 $Q^{c}$  および $R^{c}$  はそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい 2 価の $C_{1-3}$  鎖状炭化水素基を示す。)、

式:

5

$$A^{d} \qquad (CH_2)_{rd} \qquad B^{d} \qquad (IV)$$

$$(R^{d1})_{pd}$$

10 (式中、A<sup>d</sup> は

13

$$\begin{array}{c}
R^{d3} \\
R^{d3} \\
R^{d5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(CH_2)_{nd} \\
R^{d5}
\end{array}$$

$$R^{d3} = \chi^{d} = \chi^{$$

$$R^{d3} X^{d} N \longrightarrow (CH_2)_{md}$$
 (d 4)

$$\begin{array}{c}
R^{d3} \\
R^{d3} \\
R^{d5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{d6} \\
(CH_2)_{md}
\end{array}$$
(d 5)

または

5

10

$$R^{d3} = X^{d} = N$$
 (d 6)

14

アルケニル基、C, \_ a アルカノイル基、C, \_ a アルコキシ基、シアノ基、ト リフルオロメチル基、ニトロ基、ヒドロキシ基、アミノ基、アミジノ基を、Rd <sup>2</sup> は1) ハロゲン、2) 置換基としてハロゲンまたはC<sub>1-4</sub> アルコキシを有し ていてもよい C1 - 6 アルキル、3) 置換基としてハロゲンまたは C1 - 4 アル コキシを有していてもよい C1-4 アルコキシ、4) ニトロ、5) シアノ、6) ヒドロキシ、7) C<sub>1-4</sub> アルカノイルアミノ、8) SO<sub>2</sub> NR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup>、 9) SO $_2$  R  $^d$   $^d$   $_{\rm C}$  10) CONR  $^d$   $^b$  R  $^d$   $^c$   $_{\rm C}$  11) NR  $^d$   $^b$  R  $^d$   $^c$  \$\text{ \$\text{\$t\$}\$} 1 2) NR<sup>d a</sup> -SO<sub>2</sub> R<sup>d d</sup> {ただし、R<sup>d a</sup> は前記と同意義であり、R<sup>d b</sup> お よびR<sup>d</sup> c は同一または異なって(1)水素原子、(2)置換基としてハロゲン またはC1-4 アルコキシを有していてもよいC1-6 アルキル基または(3) 置換基としてハロゲンまたはC, \_ 4 アルコキシを有していてもよいC3 - 8 シ クロアルキル基を示すか、またはRdbとRdcが結合して窒素原子と共に環状 アミノ基を形成していてもよく、R<sup>d d</sup> はC<sub>1 - 6</sub> アルキル基またはC<sub>3 - 8</sub> シ クロアルキル基を示す}をそれぞれ示し、pdが複数のとき個々のRd は互い に同一または異なっていてもよく、 q d が複数のとき個々の R d 2 は互いに同一 または異なっていてもよい)、または

5

10

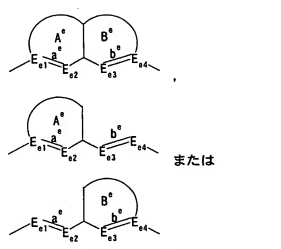
15

: 定

$$R^{e1} - X^{e1} - W^{e} - X^{e2} - Z^{e1} - Z^{e2} - R^{e2}$$
 (e1)

[式中、 $R^{e-1}$  は置換されていてもよい  $5\sim 6$  員環基を示し、 $X^{e-1}$  は結合手ま たは直鎖部分を構成する原子数が 1 ないし 4 個である 2 価の基を示し、 $W^{e}$  は 式:

15



(式中、環 $A^e$  および ${\mathbb R}^B$  はそれぞれ置換されていてもよい $5\sim7$  員環を示し、 ${\mathbb E}_{e\ 1}$  および ${\mathbb E}_{e\ 4}$  はそれぞれ置換されていてもよい炭素原子または置換されていてもよい窒素原子を示し、 ${\mathbb E}_{e\ 2}$  および ${\mathbb E}_{e\ 3}$  は置換されていてもよい炭素原子、置換されていてもよい窒素原子、酸化されていてもよい硫黄原子または酸素原子を示し、 ${\mathbb A}^e$  および ${\mathbb B}^e$  はそれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される  ${\mathbb B}^e$  はんれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される  ${\mathbb B}^e$  はんれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される  ${\mathbb B}^e$  はんれぞれ単結合または  ${\mathbb B}^e$  のの基を示し、 ${\mathbb B}^e$  はんれる  ${\mathbb B}^e$  はんれぞれ単結合または  ${\mathbb B}^e$  に表する  ${\mathbb B}^e$  によればな  ${\mathbb B}^e$  に表する  ${\mathbb B}^e$  に表する  ${\mathbb B}^e$  によれていてもままれる  ${\mathbb B}^e$  によればな  ${\mathbb B}^e$  によれる  ${\mathbb B}^$ 

$$- P < R^{e5'}$$
(0)<sub>ek</sub>

5

10

15

(式中、e k は 0 または 1 を示し、e k が 0 の時、 燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、 $R^{e}$  も および  $R^{e}$  も はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい水酸基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 $R^{e}$  も および  $R^{e}$  も は互いに結合して 隣接する 燐原子とともに 環状基

16

を形成していてもよい)で表される基、(5)置換されていてもよいアミジノ基または(6)置換されていてもよいグアニジノ基を示す]

で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤、

5

- (2)式(I)、式(II)、式(III)、式(IV)または式(e I)で表される CCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする慢性関 節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、 慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療剤、
- 10 (3)CCR拮抗作用を有する化合物またはその塩が N-(3,4-ジクロロフェニ ル)-1-(メチルスルホニル)-N-{3-[4-({4-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル} スルホニル)-1-ピペリジニル]プロピル}-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-ク ロロフェニル)-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジ ル]-1-ピペリジニル}プロピル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-{4-[4-(ア ミノカルボニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-N-(3,4-ジクロロフェニ 15 ル)-1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、1-アセチル-N-(3-{4-[4-(アミノカルボニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-N-(3-クロロ-4-メ チルフェニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(エチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-1-(メチルスル ホニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-20 (イソプロピルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-1-(メチルスル ホニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-クロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(イ ソプロピルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-1-(メチルスルホ ニル) -4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-クロロフェニル) -N-(3-{4-[4-(エチ ルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-1-(メチルスルホニル)-4-25 ピペリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-4-ピペリ ジンカルボキサミド、N-(3-{4-[4-(アミノカルボニル)ペンジル]-1-ピペリジニ ル}プロピル)-N-(3-クロロ-4-メチルフェニル)-1-(メチルスルホニル)-4-ピペリ

17

5

10

15

20

25

ジンカルボキサミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-N'-(4-クロ ロフェニル)-N-フェニルウレア、N'-(4-クロロフェニル)-N-{3-[4-(4-フルオロ ベンジル)-1-ピペリジニル]プロピル}-N-フェニルウレア、N'-(4-クロロフェニ ル) -N- (3- {4- [4- (4-モルホリニルスルホニル) ベンジル] -1-ピペリジニル} プロピ ル)-N-フェニルウレア、N'-(4-クロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(4-メチルスルホニ ル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-N-フェニルウレア、4-{[1-(3-{[(4-ク ロロアニリノ)カルボニル]アニリノ}プロピル)-4-ピペリジニル]メチル}ベンズ アミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-N-(3,4-ジクロロフェニ ル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド、1-ベンジル-N-[3-(4-ベ ンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキ サミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-(2-クロロベンジル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニ ル)-N- {3-[4-(4-フルオロベンジル)-1-ピペリジニル] プロピル} -1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロ ピル]-5-オキソ-N-フェニル-1-(2, 2, 2-トリフルオロエチル)-3-ピロリジンカル ボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジ ル]-1-ピペリジニル}プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]アセ トアミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(イソプロピルスルホニル)ベ ンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル] アセトアミド、3-(1-アセチル-4-ピペリジニル)-N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)プロパンア ミドもしくはN-(3,4-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-4-ピペリ ジンカルボキサミドまたはその塩である上記(1)または(2)記載の予防・治 療剤、

(4) CCR拮抗作用を有する化合物またはその塩がヨウ化 N-メチル-N-[4-[[[2-(4-メチルフェニル)-6,7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル]カルボニル]アミノ]ベンジル]ピペリジニウム、ヨウ化 N-メチル-N-[4-[[[7-(4-メチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-イル]カルボニル]アミノ]ベ

18

5

10

15

20

25

ンジル] ピペリジニウム、N- [4- [N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミ ノメチル]フェニル]-?-(4-メチルフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-カルボキサミド、N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチ ル]フェニル]-7-(4-モルホリノフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-カルボキサミド、7-(4-エトキシフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピ ラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-カ ルボキサミド、ヨウ化 N, N-ジメチル-N-[4-[[[2-(4-メチルフェニル)-6,7-ジヒ ドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル]カルボニル]アミノ]ベンジル]-N-(テト ラヒドロピラン-4-イル)アンモニウム、ヨウ化 N-メチル-N-[4-[[[7-(4-メチル フェニル)-3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル]カルボニル]アミノ]ベンジル]ピペ リジニウム、塩化 N, N-ジメチル-N-(4-(((2-(4-メチルフェニル)-6,7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル)カルボニル)アミノ)ベンジル)-N-(4-テトラヒ ドロピラニル)アンモニウム、塩化 N, N-ジメチル-N-(((7-(4-メチルフェニル)-2. 3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-イル)カルボニル)アミノ)ベンジル)-N-(4-オキソシクロヘキシル)アンモニウム、塩化 N-(4-(((7-(4-エトキシフェニル)-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-イル) カルボニル) アミノ) ベンジル) -N, N-ジメチル-N-(4-テトラヒドロピラニル)アンモニウム、N-[4-[N-メチル-N-(テト ラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-7-(4-プロポキシフェニル)-1, 1-ジオキソ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-(4-プトキ シフェニル)-N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フ ェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-[4-[N-メチル-N-(2-プロポキシエチル)アミノ]フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒ ドロ-1-ペンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニ ル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニ ル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-1, 1-ジオキソ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルポキサミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-

19

5

10

15

20

25

(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒ ドロ-1-ペンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-[4-(2-エトキシエトキシ)-3.5-ジ メチルフェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ] メチル]フェニル]-1、1-ジオキソ-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサ ミド、7-[2-クロロ-4-(2-プロポキシエチル)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テ トラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒド ロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-(3-メチル-4-プロポキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-(3,4-ジプ ロポキシフェニル)-N-(4-((N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミ ノ)メチル)フェニル)-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボ キサミド、7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-1-エチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ペンゾ アゼピン-4-カルボン酸アミド、1-エチル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニ ル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニ ル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエ トキシ)フェニル]-1-エチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラ ヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピ ン-4-カルボン酸アミド、1-ホルミル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキ シ)フェニル]-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)ア ミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラ ン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-プロピル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピ ン-4-カルポン酸アミド、N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミ **ノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-1-プロピル-2, 3-**

20

5

10

15

20

25

ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-ベンジル-7-[4-(2-ブトキ シエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミ ノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロプロピルメチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベン ゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-フェニ ル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエ トキシ)フェニル]-1-(3, 4-メチレンジオキシ)フェニル-N-[4-[[N-メチル-N-(テ トラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾア ゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチ ルオキサゾール-5-イル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミ ノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-アリル-7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒド ロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ペンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(3-チエニル)メチル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキ シ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル] フェニル]-1-(チアゾール-2-イル)メチル-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ ルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-メチルピラゾー ル-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メ チル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メチルイソチアゾール-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキ シ)フェニル]-1-(1-エチルピラゾール-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テト ラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ ピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-イソプチ

5

10

15

ル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-イソブチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(チアゾール-5-イル)メチル-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(1-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(1-メチルテトラゾール-5-イル)メチル-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミドもしくは7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(2-メチルテトラゾール-5-イル)メチル-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミドまたはその塩である請求項1または2記載の予防・治療剤、

- (5) CCR拮抗作用を有する化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤、
- (6) CCR拮抗作用を有する化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療方法、
- 20 (7) CCR拮抗作用を有する化合物の、臓器または骨髄移植時における移植片 対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療を製造するための使用、
  - (8) CCR拮抗作用を有する化合物の、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療を製造するための使用、
- 25 などに関する。

#### 発明の実施の形態

上記式(e1)で表される化合物またはその塩としては、より具体的にはつぎ の化合物群が挙げられる。

22

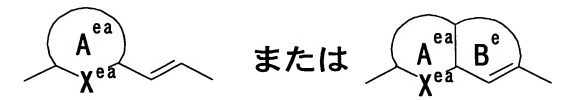
1) 式:

5

10

$$R^{e1} - W^{ea} C - N - (e \mid a)$$

[式中、 $R^{c-1}$  は置換されていてもよい  $5\sim6$  負環を示し、 $W^{c-a}$  は式:



(式中、環 $A^{e}$  は置換されていてもよい5~6員芳香環を示し、 $X^{e}$  は置換されていてもよい炭素原子、面換されていてもよい窒素原子、硫黄原子または酸素原子を示し、環 $B^{e}$  は置換されていてもよい5~7員環を示す)で表される二価の基を示し、 $Z^{e}$  は結合手または直鎖部分を構成する炭素原子数が1ないし4である二価の基を示し、 $R^{e}$  は(1)置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよいアミノ基、(2)置換されていてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよい含窒素複素環基、(3)硫黄原子を介して結合する基または(4)式:

$$-\mathbb{P} < \mathbb{R}^{e5}$$

$$(0)_{ek}$$

15 (式中、ekは0または1を示し、ekが0の時、燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、R°5 およびR°6 はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、R°5 およびR°6 は互いに結合して隣接する燐原子とともに環状基を形成していてもよい)で表される基を示す〕で表される化合物またはその塩である上記(1)記載の予防・治療剤、

23

# 2) 式:

$$R^{e1b}$$

$$0$$

$$R^{e2b}$$

$$0$$

$$R^{e2b}$$

$$0$$

$$R^{e4b}$$

$$R^{e4b}$$

$$R^{e3b}$$

[式中、 $R^{e \ 1}$  b は置換されていてもよいフェニル基または置換されていてもよいチエニル基を示し、 $Y^{e \ b}$  は $-CH_2$  - , -O - または-S - を示し、 $R^{e \ 2}$  - b ,  $R^{e \ 3}$  b および $R^{e \ 4}$  b はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基を示す〕で表される化合物またはそ・の塩である上記(1)記載の予防・治療剤、

# 3) 化合物が式:

5

10

15

(0) 
$$n^{ec}$$

$$R^{e1}$$

$$R^{e1}$$

$$R^{e2}$$

$$R^{e2c}$$

$$R^{e2c}$$

$$R^{e2c}$$

$$R^{e2c}$$

$$R^{e2c}$$

$$R^{e2c}$$

$$R^{e2c}$$

[式中、 $R^{e^{-1}}$  は置換されていてもよい  $5\sim 6$  員環を示し、環 $A^{e^{-e}}$  は置換されていてもよい  $6\sim 7$  員環を示し、現 $B^{e^{-e}}$  は置換されていてもベンゼン環を示し、 $n^{e^{-e}}$  は 1 または 2 を示し、 $Z^{e^{-2}}$  は結合手または直鎖部分を構成する炭素原子数が 1 ないし 4 である二価の基を示し、 $R^{e^{-2}}$  は(1)置換されていてもよく、窒素原子が 4 級アンモニウム化されていてもよいアミノ基、(2)置換されていてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が 4 級アンモニウム化されていてもよい含窒素複素環基、(3)硫黄原子を介して結合する基または(4)式:

24

$$- \mathbb{P}^{\mathsf{R}^{\mathsf{e}5'}}_{\mathsf{R}^{\mathsf{e}6'}}$$

(式中、ekt0または1を示し、ekt0の時、燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、 $R^{e5}$  および $R^{e6}$  はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい水酸基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 $R^{e5}$  および $R^{e6}$  は互いに結合して隣接する燐原子とともに環状基を形成していてもよい)で表される基を示す〕で表される化合物またはその塩である上記(1)記載の予防・治療剤、

#### 4) 式:

5

10

15

20

$$R^{e1d} \xrightarrow{Y^{ed}} C \xrightarrow{N} R^{e2d} (e1d)$$

[式中、 $R^{e-1d}$  は式  $R^{e-d} - Z^{e-1} - X^{e-d} - Z^{e-2} - C$ 式中、 $R^{e-d}$  は 水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、 $X^{e-d}$  は置換されていてもよいアルキレン鎖を示し、 $Z^{e-1-d}$  および $Z^{e-2-d}$  はそれぞれヘテロ原子を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい  $5\sim 6$  員芳香環を示し、 $R^{e-d}$  で示される基は  $5\sim 6$  員芳香環と結合して環を形成していてもよく、 $Y^{e-d}$  は置換されていてもよいイミノ基を示し、 $R^{e-2-d}$  および $R^{e-3-d}$  はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基を示す〕で表される化合物またはその塩。

式(I)中、R<sup>a</sup> で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基等が挙げられる。好ましくは脂肪族鎖式炭化水素基または脂環式炭化水素基である。

25

5

10

15

20

25

該脂肪族鎖式炭化水素基としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキ ニル基等の直鎖状又は分枝鎖状の脂肪族炭化水素基が挙げられる。好ましくはア ルキル基である。該アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、 イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、nーペ **-ンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-メチルプロピル、n-ヘキシル、イ** ソヘキシル、1,1-ジメチルプチル、2,2-ジメチルプチル、3,3-ジメチ ルプチル、3,3-ジメチルプロピル、2-エチルブチル、n-ヘプチル、1-メチルヘプチル、1 -エチルヘキシル、n - オクチル、1 - メチルヘプチル、ノ ニル等のC<sub>1-10</sub>アルキル基(好ましくはC<sub>1-6</sub>アルキル等)等が挙げられ る。該アルケニル基としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、2-メ チルアリル、1-プロペニル、2-メチル-1-プロペニル、1-ブテニル、2 ープテニル、3ープテニル、2ーエチルー1ープテニル、2ーメチルー2ープテ ニル、3-メチル-2-ブテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペン テニル、4-ペンテニル、4-メチル-3-ペンテニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニル等の $C_{2-6}$ ア ルケニル基等が挙げられる。該アルキニル基としては、例えばエチニル、1-プ ロピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-プチニル、3-ブチニル、1-ペンチニル、2 - ペンチニル、3 - ペンチニル、4 - ペンチニル、1 - ヘキシニ ル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニル等のC <u>。 。 アルキニル基が挙げられる。</u>

該脂環式炭化水素基としては、例えばシクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロアルカンジエニル基等の飽和又は不飽和の脂環式炭化水素基が挙げられる。好ましくはシクロアルキル基である。該シクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル等の $C_{3-9}$  シクロアルキル(好ましくは $C_{3-8}$  シクロアルキル等)等、また1-1 インダニル、1-1 クロペンテン-1-1 イル、1-1 クロペンテン-1-1 イル、1-1 クロペンテン-1-1 イル、1-1 クロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 イル、1-1 クロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテンクロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテン-1-1 アンクロペンテンクロペンテンクロペンテン-1-1 アンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンクロペンテンク

1-イル等の $C_{3-6}$  シクロアルケニル基等が挙げられる。該シクロアルカンジエニル基としては、例えば2, 4-シクロペンタンジエン-1-イル、2, 4-シクロヘキサンジエン-1-イル、2, 5-シクロヘキサンジエン-1-イル等の $C_{4-6}$  シクロアルカンジエニル基等が挙げられる。

該アリール基としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル、4-4インダニル、5-42000年の14000年でもフェニル、1-427リール基等が好ましく、中でもフェニル、1-427リール基等が特に好ましい。

5

10

15

20

25

R<sup>a</sup>1 で示される「置換基を有していてもよい非芳香族複素環基」における「非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

R<sup>a 1</sup> で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい非芳香族複素環基」における「置換基」としては、例えば置換されていてもよいアルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいアルキニル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいもよいシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基、置換されていてもよい複素環基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいイミドイル基、置換されていてもよいアミジノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよいカルバモイル基、置換されていてもよいカルバモイル基、置換されていてもよいカルバモイル基、のロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等、好ましくは塩素、臭素等)、シアノ基、ニトロ基、スルホン酸由来のアシル基、置換されていてもよいアルキルスルフィニル基、置換されていてもよいアリールスルフィニル基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし5個(好ましくは1ないし3個)置換していてもよい。

27

5

10

15

20

25

置換基としての「置換されていてもよいアリール基」におけるアリール基とし ては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレ ニル等のC。- 、 4 アリール基等が挙げられる。ここで、アリール基の置換基と しては、ハロゲンで置換されていてもよい低級アルコキシ基(例えばメトキシ、 エトキシ、プロポキシ等のC<sub>1-6</sub>アルコキシ基、例えばフルオロメトキシ、ジ フルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、1,1-ジフルオロエトキシ、2, 2-ジフルオロエトキシ、3,3-ジフルオロプロポキシ、2,2,3,3,3 ーペンタフルオロプロポキシなどのハロゲン置換C1-4アルコキシ基等)、置 換基を有していてもよいアリールオキシ(例えば、フェノキシ、4-フルオロフ ェノキシ、2-カルバモイルフェノキシ等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩 素、臭素、ヨウ素等)、置換基を有していてもよい低級アルキル基(例えばメチ ル、エチル、プロピル等無置換のC<sub>1-6</sub>アルキル基、例えばフルオロメチル、 ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、1,1-ジフルオロエチル、2,2-ジフルオロエチル、3,3-ジフルオロプロピル、2,2,3,3,3-ペンタ フルオロプロピルなどのハロゲン置換C<sub>1-4</sub>アルキル基、等)、C<sub>3-8</sub>シク ロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロ ヘキシル、シクロヘプチルなど)、アミノ基、モノ置換アミノ(例えばカルバモ イルアミノ、メチルスルホニルアミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピル アミノなど)、ジ置換アミノ(例えばジメチルアミノ、ジエチルアミノ、N-メ チル-N-メチルスルホニルアミノ、ジ(メチルスルホニル)アミノなど)、C<sub>1</sub> \_ 。 アルキルで置換されていてもよいカルバモイル基(例えば、ブチルカルバモ イルなど)、ホルミル、 $C_{2-6}$  アルカノイル基(例えば、アセチル,プロピオ ニル, ブチリルなどのC<sub>2-6</sub>アルカノイルなど)、C<sub>6-14</sub>アリール基(例 えば、フェニル,ナフチルなど)、C...4 アリールカルポニル(例えば、ベ ンゾイル,ナフトイルなど)、C<sub>7-13</sub>アラルキルカルポニル(例えば、ベン ジルカルボニル,ナフチルメチルカルボニルなど)、水酸基、アルカノイルオキ シ (例えばアセチルオキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシなどのC<sub>2-</sub> <sub>5</sub> アルカノイルオキシ)、C<sub>7-13</sub> アラルキルカルボニルオキシ(例、ベンジ ルカルボニルオキシなど)、ニトロ基、置換されていてもよいスルファモイル基

28

(無置換のスルファモイル基の他例えばN-メチルスルファモイル等)、置換されていてもよいアリールチオ基(例えばフェニルチオ、4-メチルフェニルチオ等)、-N=N-フェニル、シアノ基、アミジノ基、エステル化されていてもよいカルボキシル基(遊離のカルボキシル基の他、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、t-プトキシカルボニル等の $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル等)、 $C_{1-6}$  アルキルチオ、 $C_{1-6}$  アルキルスルフィニル、 $C_{1-6}$  アルキルスルホニル、 $C_{6-14}$  アリールスルフィニル、 $C_{6-14}$  アリールスルホニル、置換基を有していてもよい複素環基(例えばピリジル、チエニル、テトラゾリル、モルホリニル、オキサゾリルなどの他、下記  $R^3$  で示される置換基を有していてもよい複素環基として述べたもの)等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は2個置換していてもよい。

5

10

15

20

25

置換基としての「置換されていてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等のC<sub>3-7</sub>シクロアルキル基等が挙げられる。ここで、シクロアルキル基の置換基としては、前記した「置換されていてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

置換基としての「置換されていてもよいシクロアルケニル基」におけるシクロアルケニル基としては、例えばシクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル等のC<sub>3-6</sub>シクロアルケニル基等が挙げられる。ここで、置換されていてもよいシクロアルケニル基の置換基としては、前記した「置換されていてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

置換基としての「置換されていてもよいアルキル基」におけるアルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、イソプチル、n-プチル、n-プチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、n-ペンチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-ペキシル、n-0のと、n-0のと、n-0のに、n-0の

29

同様なものが挙げられる。

5

10

15

20

25

置換基としての「置換されていてもよいアルケニル基」におけるアルケニル基としては、例えばピニル、アリル、イソプロペニル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-プテニル、3-プテニル、2-プテニル、3-プテニル、2-プテニル、3- スチルー 2- スチルー 3- ステニル、3- ステニル、3- ステニル、3- ステニル、3- ステニル、3- ステニル、3- ステェル、3- ステ

置換基としての「置換されていてもよいアルキニル基」におけるアルキニル基としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-プチニル、2-プチニル、3-プチニル、3-ペンチニル、3-ペンチニル、3-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、1-ヘキシニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニル等の $C_{2-6}$  アルキニル基が挙げられる。ここで、アルキニル基の置換基としては、前記した「置換されていてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における複素環基としては、 環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から 選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個 (好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個) 含む芳香族複素環 基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が挙げられる。

「芳香族複素環基」としては、芳香族単環式複素環基(例えばフリル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3-オキサジアゾリル、1,2,4-オキサジアゾリル、1,2,3-チアジアゾリル、1,2,3-チアジアゾリル、1,2,4-チアジアゾリル、1,2,3-トリアゾリル、1,2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環

5

10

15

20

25

基) 及び芳香族縮合複素環基 [例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベ ンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ベンズイン ダゾリル、ペンゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチア ゾリル、1,2-ベンゾイソチアゾリル、1H-ベンプトリアゾリル、キノリル、 イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、 ナフチリジニル、プリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、α-カルボリニル*、* β-カルボリニル、γ-カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェ ノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェナト リジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ〔1,2-b〕ピリダジ ニル、ピラゾロ〔1.5-a〕ピリジル、イミダゾ〔1.2-a〕ピリジル、イミ ダゾ〔1.5-a〕ピリジル、イミダゾ〔1,2-b〕ピリダジニル、イミダゾ [1, 2-a]  $\forall 1, 2, 4-1$ 2,4-トリアゾロ[4,3-b] ピリダジニル等の8~12員の芳香族縮合複素 環基(好ましくは、前記した5ないし6員の芳香族単環式複素環基がベンゼン環 と縮合した複素環基または前記した5ないし6員の芳香族単環式複素環基の同一 または異なった複素環2個が縮合した複素環基)]などが挙げられる。

「非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

置換基としての「置換されていてもよい複素環基」が有していてもよい置換基としては、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等の $C_{1-6}$  アルカノイル、例えばベンゾイル等のアリールカルボニル、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等の $C_{1-6}$  アルキルスルホニル、例えばアミノスルホニル、メチルアミノスルホニル、ジメチルアミノスルホニル等の置換スルホニル等)、ハロゲン化低級アルキル(例えばトリフルオロメチル、1、1-ジフルオロエチル等)等が挙げられる。

5

10

15

20

25

置換基としての「置換されていてもよいアミノ基」、「置換されていてもよい イミドイル基」、「置換されていてもよいアミジノ基」、「置換されていてもよ い水酸基」及び「置換されていてもよいチオール基」における置換基としては、 例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル、イソプチル、 t -ブチル、ペンチル、ヘキシル等の C <sub>1 - 6</sub> アルキル基等)、 アリール基(例えば、フェニル、4 - メチルフェニル等)、アシル基(C<sub>1 - 6</sub> アルカノイル(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)のC , - 。アルカノイル、例えばベンゾイル等のアリールカルボニル、アルキルスル ホニル(例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等のC, \_ 。アルキルスル ホニル、例えばパラトルエンスルホニル等)のC。 \_ 」 4 アリールスルホニル、 例えばアミノスルホニル、メチルアミノスルホニル、ジメチルアミノスルホニル 等の置換スルホニル等)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルコキシーカ ルボニル(例えばトリフルオロメトキシカルボニル、2,2,2-トリフルオロ **、エトキシカルボニル、トリクロロメトキシカルボニル、2,2,2-トリクロロ** エトキシカルボニル等)等が挙げられるが、置換基としての「置換されていても よいアミノ基」における「アミノ基」は、置換されていてもよいイミドイル基 (例えば、C<sub>1-6</sub>アルキルイミドイル、ホルミルイミドイル、アミジノ等) な どで置換されていてもよく、また、2個の置換基が窒素原子と一緒になって環状 アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノ基としては、例えば 1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、ピペリジノ1-ピペリジニル、モルホリ **ノ4-モルホリニル、1-ピペラジニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチ** ル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t -ブチル、ペンチル、ヘキシ ル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等 のC, - 1 0 アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1ーナフチル、 2-ナフチル等のC。- , 。アリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジ ニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノなどが挙げられる。

「置換されていてもよいカルバモイル基」としては、無置換のカルバモイルの他、N-モノ置換カルバモイル基及びN, N-ジ置換カルバモイル基が挙げられる。

5

10

15

20

25

「N-モノ置換カルバモイル基」は窒素原子上に1個の置換基を有するカルバ モイル基を意味し、該置換基としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、 へキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、シクロアルキル基(例えばシクロプロピ ル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等の $C_{3-6}$  シクロアルキ ル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等のC6 \_ , 。アリール基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等のC<sub>2</sub>\_ 1. アラルキル基、好ましくはフェニル-C1-4アルキル基等)、複素環基 (例えば前記したR<sup>a 1</sup> で示される「置換されていてもよい炭化水素基」におけ る置換基としての「複素環基」と同様のもの等)等が挙げられる。該低級アルキ ル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基、複素環基は置換基を有し ていてもよく、その置換基としては、例えば水酸基、置換されていてもよいアミ ノ基「該アミノ基は、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、イソブチル、tーブチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1</sub> <sub>- 6</sub> アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピ バロイル等のC, \_ 。アルカノイル、例えばベンゾイル等のアリールカルボニル、 例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等のC<sub>1-6</sub>アルキルスルホニル) 等の1又は2個を置換基として有していてもよい。]、ハロゲン原子(例えばフ ッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、1ないし5個のハロゲン 原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換されていてもよい低級アル キル基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等) で置換されていてもよい低級アルコキシ基等が挙げられる。該低級アルキル基と しては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イ ソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アル キル基等が挙げられ、特にメチル、エチル等が好ましい。該低級アルコキシ基と しては、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブ トキシ、イソプトキシ、secープトキシ、tertープトキシ等のC<sub>1-6</sub>アルコキ シ基等が挙げられ、特にメトキシ、エトキシ等が好ましい。また、これらの置換 基は、同一又は異なって1又は2ないし3個(好ましくは1又は2個)置換して

33

PCT/JP03/05172

いるのが好ましい。

WO 03/090748

5

10

15

20

25

「N. N - ジ置換カルバモイル基」は、窒素原子上に2個の置換基を有するカ ルバモイル基を意味し、該置換基の一方の例としては上記した「N-モノ置換力 ルバモイル基」における置換基と同様のものが挙げられ、他方の例としては、例 えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t-プチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、 $C_{3-6}$  シクロ アルキル基(例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロへ キシル等)、C, -, 。アラルキル基(例えばペンジル、フェネチル等、好まし くはフェニルーC, \_ 4 アルキル基等)等が挙げられる。また、2個の置換基が 窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環 状アミノカルバモイル基としては、例えば1-アゼチジニルカルボニル、1-ピ ロリジニルカルボニル、1-ピペリジニルカルボニル、4-モルホリニルカルボ ニル、1-ピペラジニルカルボニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t - ブチル、ペンチル、ヘキシル等 のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等のC 7-10 アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等のC<sub>6-1</sub>アリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジニル カルポニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノーカルボニルなど が挙げられる。

「置換されていてもよいチオカルバモイル基」の置換基としては、前記した 「置換されていてもよいカルバモイル基」の置換基と同様のものが挙げられる。

「置換基を有していてもよいスルファモイル基」としては、無置換のスルファモイルの他、N-モノ置換スルファモイル基及びN,N-ジ置換スルファモイル基が挙げられる。

「N-モノ置換スルファモイル基」は窒素原子上に1個の置換基を有するスルファモイル基を意味し、該置換基としては、N-モノ置換カルバモイル基の置換基と同様のものが挙げられる。

「N, N-ジ置換スルファモイル基」は、窒素原子上に2個の置換基を有する スルファモイル基を意味し、該置換基としては、N, N-ジ置換カルバモイル基

の置換基と同様のものが挙げられる。

5

10

15

20

25

エステル化されていてもよいカルボキシル基としては遊離のカルボキシル基の 他、例えば低級アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アラル キルオキシカルボニル基等が挙げられる。

「低級アルコキシカルボニル基」としては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、sec - ブトキシカルボニル、tert - ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、イソペンチルオキシカルボニル、ネオペンチルオキシカルボニル等の $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル基等が挙げられ、中でもメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル等の $C_{1-3}$  アルコキシーカルボニル基等が好ましい。

「アリールオキシカルボニル基」としては、例えばフェノキシカルボニル、1ーナフトキシカルボニル、2ーナフトキシカルボニル等の $C_{7-12}$ アリールオキシーカルボニル基等が好ましい。

「アラルキルオキシカルボニル基」としては、例えばベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等の $C_{7-10}$ アラルキルオキシーカルボニル基等(好ましくは、 $C_{6-10}$ アリールー $C_{1-4}$ アルコキシーカルボニルなど)が好ましい。

該「アリールオキシカルボニル基」、「アラルキルオキシカルボニル基」は置換基を有していてもよく、その置換基としては、前記したNーモノ置換カルバモイル基の置換基の例としてのアリール基、アラルキル基の置換基として挙げたものと同様のものが同様な数用いられる。

置換基としての「スルホン酸由来のアシル基」としては、炭化水素基とスルホニルとが結合したものなどが挙げられるが、好ましくは $C_{1-10}$ アルキルスルホニル、 $C_{2-6}$  アルケニルスルホニル、 $C_{2-6}$  アルキニルスルホニル、 $C_{3-9}$  シクロアルキルスルホニル、 $C_{3-9}$  シクロアルキルスルホニル、 $C_{3-9}$  シクロアルキルスルホニル、 $C_{6-14}$  アリールスルホニル、 $C_{7-10}$  アラルキルスルホニル等のアシルが挙げられる。具体的にはここでの $C_{1-10}$  アルキルとしては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-7 チル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチ

5

10

15

20

25

ル、オクチル等が挙げられる。 С2-6 アルケニルとしては、例えばビニル、ア リル、1-プロペニル、イソプロペニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-ヘ キセニル等が挙げられる。C2- 。アルキニルとしては、例えばエチニル、2-プロピニル、2 – プチニル、5 – ヘキシニル等が挙げられる。 C<sub>3 – 9</sub>シクロアル キルとしては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロ へキシル、シクロオクチル等が挙げられる。C<sub>i-</sub>,シクロアルケニルとしては、 例えば1-シクロペンテン-1-イル、2-シクロペンテン-1-イル、3-シ クロペンテン-1-イル、3-シクロヘキセン-1-イル、3-シクロオクテン -1-イル等が挙げられる。C<sub>6-14</sub>アリールとしてはフェニル、1-ナフチル、 2-ナフチル等が挙げられる。C<sub>7-10</sub>アラルキルスルホニルとしては、例え ばベンジル、フェネチル等が挙げられる。スルホニルと結合したこれらの炭化水 素基は置換基を有していてもよく、その置換基としては、例えば水酸基、置換さ れていてもよいアミノ基[該アミノ基は、例えば低級アルキル基(例えばメチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 t ーブチル、ペンチル、 へキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、 プロピオニル、ピバロイル等の $C_{1-6}$  アルカノイル、例えばベンゾイル等のア リールカルボニル、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等のC<sub>1-6</sub>ア ルキルスルホニル)等の1又は2個を置換基として有していてもよい。]、ハロ ゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、1な いし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換されて いてもよい低級アルキル基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、 臭素、ヨウ素等)で置換されていてもよい低級アルコキシ基等が挙げられる。該 低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、 nープチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシル等 のC, \_ 6 アルキル基等が挙げられ、特にメチル、エチル等が好ましい。該低級 アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロ ポキシ、n-プトキシ、イソプトキシ、sec-プトキシ、tert-プトキシ等のC <sub>1-6</sub>アルコキシ基等が挙げられ、特にメトキシ、エトキシ等が好ましい。また、 これらの置換基は、同一又は異なって1又は2ないし3個(好ましくは1又は2

36

## 個) 置換しているのが好ましい。

5

10

15

20

25

置換基としての「カルボン酸由来のアシル基」としては、水素原子又は前記した「N-モ/置換カルバモイル基」が窒素原子上に1個有する置換基とカルボニルとが結合したものなどが挙げられるが、好ましくは、ホルミル、アセチル、トリフルオロアセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、ピバロイル等の $C_{1-6}$  アルカノイル、ベンゾイル等のアリールカルボニル等のアシルが挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキルスルフィニル基」におけるアルキルとしては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-プチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等の低級アルキル基が挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基」におけるアリールとしては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等のC<sub>6-1,4</sub>アリール基等が挙げられる。

これらのアルキル、アリールの置換基としては、低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等の $C_{1-6}$  アルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は2個置換していてもよい。

 $R^{a}$  で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい非芳香族複素環基」としては、 $R^{a}$  で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」および「置換基を有していてもよい非芳香族複素環基」と同様のものが挙げられ、好ましくは $R^{a}$  で述べたもののうち置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルキルおよび置換基を有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキルである。

R<sup>a</sup> <sup>1</sup> とR<sup>a</sup> <sup>2</sup> が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい 複素環基を形成する場合、このような環としては、1個の窒素原子の他にさらに 窒素原子、酸素原子、イオウ原子を含む環であってもよく、その例としてはたと

37

えば、1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、1-ピペリジニル、1-ホモピペリジニル、ヘプタメチレンイミノ、1-ピペラジニル、1-ホモピペラジニル、4-モルホリニル、4-チオモルホリニルなどの単環、2-イソインドリニル、1,2,3,4-テトラヒドロ-2-イソキノリル、1,2,4,5-テトラヒドロ-3H-3-ベンゾアゼピン-3-イルなどの縮合環、インデン-1-スピロー4'-ピペリジン-1'-イルなどのスピロ環などの環状アミノ基が挙げられる。該環状アミノ基は該環上の化学的に可能な位置に1~5個、好ましくは1~3個の置換基を有していてもよい。

5

10

15

20

25

該置換基としては、ヒドロキシ基、シアノ基、ニトロ基、アミノ基、オキソ基、 ハロゲン原子、および一般式:-Y R R R (式中、R R は置換基を有していて もよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、Y ª は結合手 (単結合)、-CR<sup>ab</sup>R<sup>ac</sup>-、-COO-、-CO-、-CR<sup>ab</sup>(OH)-、-CO-N Rab-, -CS-NRab-, -CO-S-, -CS-S-, -CO-NRab-CO-NRab °-, -C(=NH)-NR<sup>a</sup> b-, -NR<sup>a</sup> b-, -NR<sup>a</sup> b-CO-, -NR<sup>a</sup> b-CS-, -N Rab-CO-NRac-, -NRab-CS-NRac-, -NRab-CO-O-, -NRab b-CS-O-, -NRab-CO-S-, -NRab-CS-S-, -NRab-C(=NH)-N Rac-, -NRab-SO<sub>2</sub>-, -NRab-NRac-, -O-, -O-CO-, -O-CS-, -O-CO-O, -O-CO-NR a b-, -O-C (=NH)-NR a b-, -S-, -SO-\ -SO<sub>2</sub>-\ -CR<sup>ab</sup>R<sup>ac</sup>-S-\ CR<sup>ab</sup>R<sup>ac</sup>-SO<sub>2</sub>-\ -SO<sub>2</sub>-NR<sup>ab</sup>-\ -S-CO-, -S-CS-,  $-S-CO-NR^ab-$ ,  $-S-CS-NR^ab-$ , -S-C(=NH)-NR° b-、などを示し、R° b、 R° は水素原子、置換されていてもよいアルキ ル基、置換されていてもよいアルケニル基、置換されていてもよいアルキニル基、 置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいシクロアルキル基もし くはシクロアルケニル基、置換されていてもよい複素環基、スルホン酸由来のア シル基、カルボン酸由来のアシル基等を示す)で表される基などが挙げられる。 前記Rª『で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素 基」としては、例えば脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基 等が挙げられる。これらの肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール 基としては前記R<sup>8</sup> で示される肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びア

 $38 \cdot$ 

リール基として述べたものがそれぞれ挙げられる。また該炭化水素基の置換基としては前記R<sup>® 1</sup> で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における 置換基として述べたものが挙げられる。

前記R<sup>a</sup> \*で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」としては、後述のR<sup>a</sup> \*で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」と同様なものが挙げられる。該「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」としては、前記R<sup>a</sup> \*1 で示される「置換基を有していてもよい非芳香族複素環基」における「置換基」として述べたものが挙げられる。

前記R<sup>a</sup> かおよび R<sup>a</sup> で示される置換されていてもよいアルキル基、置換されていてもよいアルケニル基、置換されていてもよいアルキニル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基、置換されていてもよい複素環基、スルホン酸由来のアシル基、カルボン酸由来のアシル基としては前記R<sup>a</sup> で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における置換基として述べたものが挙げられる。

R<sup>a 1</sup> およびR<sup>a 2</sup> としては、両者が結合して窒素原子と共に置換基を有していてもよい複素環を形成しているのが好ましい。

さらに好ましくは、NR<sup>a 1</sup> R<sup>a 2</sup> が式:

5

10

15

20

25

$$-N$$
  $Y^{a}-R^{aa}$  ,  $-N$   $Y^{a}-R^{aa}$   $Y^{a}-R^{aa}$ 

(式中、Yª およびRª a は前記と同意義である)で示される基のときである。 ここで、Ya とRa aは前記と同意義を示すが、Ra aは特に置換基を有していて もよいアリール基または置換基を有していてもよい複素環基が好ましい。

R<sup>a</sup> で示される「置換基を有していてもよい環状炭化水素基」における「環状炭化水素基」としては、脂環式炭化水素基、アリール基などが挙げられる。

該脂環式炭化水素基としては、例えばシクロアルキル基、シクロアルケニル基、 シクロアルカンジエニル基等の飽和又は不飽和の脂環式炭化水素基が挙げられる。 好ましくはシクロアルキル基である。該シクロアルキル基としては、例えばシク

ロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル等の $C_{3-9}$  シクロアルキル(好ましくは $C_{3-8}$  シクロアルキル等)等、また1-1ンダニル、2-1ンダニルなどの縮合環が挙げられる。該シクロアルケニル基としては、例えば2-1ンクロペンテン-1-1 イル、1-1ンクロペンテン-1-1 イル、1-1ンクロペンテン-1-1 イル、1-1 クロヘキセン-1-1 イル、1-1 クロペンテン-1-1 イル、1-1 クロアルケニル基等が挙げられる。該シクロアルカンジエニル基としては、例えば1-1 クロペンタンジエン-1-1 イル、1-1 クロペキサンジエン-1-1 イル等の 1-10 シクロアルカンジエニル基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

該アリール基としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル、4-4インダニル、5-420年の6-147リール基等が好ましく、中でもフェニル、1-127年ル、2-127年ル等が特に好ましい。

 $R^{a}$  で示される置換基を有していてもよい環状炭化水素基における置換基としては、前記  $R^{a}$  1 で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基として述べたものが挙げられる。該環状炭化水素基が脂環式炭化水素基であるときは、たとえばフェニル基、トリル基などの $C_{1-6}$  アルキルで置換されていてもよいフェニル基、ナフチル基などが挙げられる。該環状炭化水素基がアリール基であるときは、たとえばハロゲン原子(例えば塩素原子、フッ素原子等)、 $C_{1-6}$  アルキル基(メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、t - ブチル、ペンチル、ヘキシル等)、 $C_{1-6}$  アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、n - プロポキシ、イソプロポキシ、n - ブトキシ等)、 $C_{3-6}$  シクロアルキル基(例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等)、ハロゲン化 $C_{1-6}$  アルコキシ基(トリフルオロメチル等)、 $C_{1-6}$  アルキルチオ基(メチルチオ、エチルチオ等)、 $C_{1-6}$  アルキルスルホニル基(メチルスルホニル、エチルスルホニル等)、シアノ基、ニトロ基などが挙げられる。

40

R<sup>a</sup> <sup>3</sup> で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における複素環基としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が挙げられる。

5

10

15

20

25

該芳香族複素環基としては、芳香族単環式複素環基(例えばフリル、チエニル、 ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イ ミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3-オキサジアゾリル、1,2,4-オキサジア ゾリル、1,3,4-オキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3-チアジアゾリル、 ル、1,2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミ ジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基) 及び芳香族縮合複素環基「例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ペンゾ **チエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ベンズインダゾ** リル、ベンゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリ ル、ベンゾピラニル、1,2-ベンゾイソチアゾリル、ベンゾジオキソリル、ベ ンゾイミダゾリル、2, 1, 1-ペンズオキサジアゾリル、1H-ペンゾトリア ゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニ ル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、  $\alpha$  - カルボリニル、 $\beta$  - カルボリニル、 $\gamma$  - カルボリニル、アクリジニル、フェ ノキサジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チアン トレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ〔1, 2-b] ピリダジニル、ピラゾロ[1,5-a] ピリジル、ピラゾロ[3,4b] ピリジル、イミダゾ〔1,2-a] ピリジル、イミダゾ〔1,5-a] ピリジ ル、イミダゾ[1,2-b]ピリダジニル、イミダゾ[1,2-a]ピリミジニル、 1, 2, 4-トリアゾロ  $\{4, 3-a\}$  ピリジル、 1, 2, 4-トリアゾロ  $\{4, 3$ b] ピリダジニル等の8~12員の芳香族縮合複素環基(好ましくは、前記した 5ないし6員の芳香族単環式複素環基がベンゼン環と縮合した複素環または前記

41

した5ないし6員の芳香族単環式複素環基の同一または異なった複素環2個が縮合した複素環)]などが挙げられる。

該非芳香族複素環基としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

5

10

15

20

25

R<sup>® 3</sup> で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における置換基としては、前記R<sup>® 1</sup> で示される「置換基を有していてもよい非芳香族複素環基」における「置換基」として述べたものが挙げられる。

R<sup>a 3</sup> としては置換基を有していてもよいフェニル基が好ましい。

R<sup>a</sup> <sup>4</sup> で示される置換基を有していてもよい炭化水素基はR<sup>a</sup> <sup>1</sup> で示される置換基を有していてもよい炭化水素基と同様なものが挙げられ、またR<sup>a</sup> <sup>4</sup> で示される置換基を有していてもよい複素環基はR<sup>a</sup> <sup>3</sup> で示される置換基を有していてもよい複素環基と同様なものが挙げられる。

 $R^{a}$  で示される「置換基を有していてもよいアルコキシ基」における「アルコキシ基」としては、たとえばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、イソプトキシ、s e c-プトキシ、t e r t -プトキシ など $C_{1-6}$  アルコキシが好ましく、該「置換基」としては、例えばシクロアルキル基(例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等の $C_{3-6}$  シクロアルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の $C_{6-1}$  。アリール基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等の $C_{7-1}$  。アラルキル基、好ましくはフェニル $-C_{1-4}$  アルキル基等)、複素環基(例えば前記した $R^{a-1}$  で示される「置換されていてもよい炭化水素基」における置換基としての「複素環基」と同様のもの等)等が挙げられる。該低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基、複素環基は置換基を有していてもよく、その置換基としては、例えば水酸基、置換されていてもよいアミノ基[該アミノ基は、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、t-ブチル、ペ

5

10

15

20

25

ンチル、ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、ア セチル、プロピオニル、ピバロイル等のC<sub>1-6</sub>アルカノイル、ベンゾイル等の アリールカルボニル、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等の $C_{1-6}$ アルキルスルホニル等)等の1又は2個を置換基として有していてもよい。〕、 ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、 1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換さ れていてもよい低級アルキル基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、 塩素、臭素、ヨウ素等)で置換されていてもよい低級アルコキシ基等が挙げられ る。該低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプ ロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘ キシル等のC, 。アルキル基等が挙げられ、特にメチル、エチル等が好ましい。 該低級アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イ ソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、sec-ブトキシ、tert-ブトキシ 等のC<sub>1-6</sub>アルコキシ基等が挙げられ、特にメトキシ、エトキシ等が好ましい。 また、これらの置換基は、同一又は異なって1又は2ないし3個(好ましくは1 又は2個)置換しているのが好ましい。

 $R^a$  で示される「置換されていてもよいアリールオキシ基」における「アリール基;としては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等の $C_{6-1}$  4 アリール基等が挙げられ、該「置換基」としては、低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等の $C_{1-6}$  アルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は2個置換していてもよい。

 $R^{a-4}$  で示される「置換基を有していてもよいアミノ基」における「置換基」としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、アシル基( $C_{1-6}$  アルカノイル(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)、ベンゾイル等)、ハロゲン化されていてもよいC

1-6 アルコキシーカルボニル(例えばトリフルオロメトキシカルボニル、2,

2, 2-トリフルオロエトキシカルボニル、トリクロロメトキシカルポニル、2,

2, 2-トリクロロエトキシカルポニル等)等が挙げられるが、置換基としての

「置換されていてもよいアミノ基」における「アミノ基」は、置換されていても

よいイミドイル基(例えば、 $C_{1-6}$  アルキルイミドイル、ホルミルイミドイル、

アミジノ等)などで置換されていてもよく、また、2個の置換基が窒素原子と一

緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノ基と

しては、例えば1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、1-ピペリジニル、4-

モルホリニル、1-ピペラジニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、エ

チル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t - ブチル、ペンチル、ヘキシル等の

 $C_{1-6}$  アルキル基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等の $C_{7}$ 

- 1 o アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナ

フチル等のC。- 10 アリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジニル等

の3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノなどが挙げられる。

 $R^{a-4}$  としては $C_{1-3}$  アルキル、置換基を有していてもよいフェニル、3- ピリジル、4-ピリジル等が好ましい。

R <sup>a 5</sup> で示される炭化水素基としては、R <sup>a 1</sup> で示される「置換基を有してい

てもよい炭化水素基」における「炭化水素基」として述べたものが挙げられるが、

好ましくはたとえば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、ブチル、

n-ブチル、イソブチル、tert-プチルなど炭素数1ないし4の低級アルキ

ルが好ましい。

5

10

15

20

25

 $Y^{a-}$  で示されるカウンターアニオンとしては、たとえば $C \ 1^{-}$  、 $B \ r^{-}$  、 I

- 、NO<sub>3</sub> - 、SO<sub>4</sub> <sup>2</sup> - 、PO<sub>4</sub> <sup>3</sup> - 、CH<sub>3</sub> SO<sub>3</sub> - などが挙げられる。

E \* で示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素

基における2価の鎖状炭化水素基としては例えば、メチレン、エチレン等のC、

\_ 6 アルキレン、エテニレン等のC2 \_ 6 アルケニレン、エチニレン等のC2 \_

 $_6$  アルキニレン等が挙げられる。好ましいものは $C_{2-5}$  アルキレンであり、も

っとも好ましいものはトリメチレンである。

該2価の炭化水素基の置換基は、オキソ基以外のものであればよく、その具体

5

10

15

20

25

例としては、たとえば、置換されていてもよいアルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよいカルバモイル基もしくはチオカルバモイル基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール(メルカプト)基、カルボン酸由来のアシル基、スルホン酸由来のアシル基、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素など)、ニトロ、シアノなどが挙げられる。置換基の数が1~3であってもよい。これらの置換されていてもよいアルキル基、置換されていてもよいアリール基、置換されていてもよいカルボモイル基もしくはチオカルバモイル基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいでででである。

 $Q^a$  および $R^a$  で示される置換基を有していてもよい 2 価の $C_{1-3}$  鎖状炭化水素基における $C_{1-3}$  鎖状炭化水素基としては、 $E^a$  で示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基における 2 価の鎖状炭化水素基のうち、炭素数  $1\sim3$  のものが挙げられる。

 $Q^a$  および $R^a$  で示される置換基を有していてもよい 2 価の $C_{1-3}$  鎖状炭化 水素基における置換基としては、 $E^a$  で示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基における置換基と同様なものが挙げられる。

J ª はメチンまたは窒素原子を示すがメチンであるのが好ましい。

- $G^{a-1}$  は結合手、COまたはSO。を示すが、COまたはSO。が好ましい。
- $G^{2}$  はCO,  $SO_{2}$ , NHCO, CONHまたはOCOを示すが、なかでも CO, NHCOまたはOCOが好ましい。
  - 尚、一般式(I)で表わされる化合物またはその塩は水和物であってもよい。
  - (I-1) R<sup>a 1</sup> が水素原子、下記第 a 1 群から選ばれた置換基を有していて もよい下記第 a 2 群から選ばれた炭化水素基、下記第 a 1 群から選ばれた置換基

5

10

15

20

25

を有していてもよい3~8員の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基であり、 R<sup>a 2</sup> が下記第a1群から選ばれた置換基を有していてもよい下記第a2群から 選ばれた炭化水素基または下記第a1群から選ばれた置換基を有していてもよい 3~8員の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基を示すか、またはR゚¹とR <sup>8</sup> が結合してA°と共に下記第a3群から選ばれた置換基を有していてもよい 下記第a4群から選ばれた複素環基を形成してもよく、A°がNまたはN+-R a 5 · Ya - (Ya - MC1 - , Br - , I - , NO3 - , SO4 2 - , PO4  $^3$  - またはCH $_3$  SO $_3$  - であり、R $^4$  5 は下記第 $_4$  2 群から選ばれた炭化水素 基を示す)、R<sup>a 3</sup> が下記第 a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよい下記 第a5群から選ばれた環状炭化水素基または下記第a1群から選ばれた置換基を 有していてもよい下記第 a 6 群から選ばれた複素環基、R ° 4 が水素原子、下記 第a1群から選ばれた置換基を有していてもよい下記第a2群から選ばれた炭化 水素基、下記第a1群から選ばれた置換基を有していてもよい下記第a6群から 選ばれた複素環基、下記第 a 7 群から選ばれた置換基を有していてもよい C1-。アルコキシ基、下記第 a 8 群から選ばれた置換基を有していてもよいC<sub>6-1</sub> **▲アリールオキシ基、下記第a9群から選ばれた置換基を有していてもよいアミ ノ基または下記第a10群から選ばれた環状アミノ基であり、E゚が下記第a1** 1群から選ばれたオキソ基以外の置換基を有していてもよい下記第a12群から 選ばれた2価の鎖状炭化水素基であり、Q゜およびR゜がそれぞれ結合手または 下記第a11群から選ばれた置換基を有していてもよい下記第a13群から選ば れた2価のC<sub>1-3</sub>鎖状炭化水素である化合物、

#### 第a1群

- (1) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル基、
- (2) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC2-6アルケニル基、
- (3) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC2-6アルキニル基、
- (4) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC<sub>6-14</sub>アリール基、
- (5) 第a 1 4 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{3-7}$  シクロアルキル基、(6) 第a 1 4 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{3-6}$  シクロアルケニル基、(7) 第a 1 5 群から選ばれた基で置換されていてもよい第a 1

6群から選ばれた複素環基、(8)置換基として $C_{1-6}$  アルキルイミドイル、ホルミルイミドイル、アミジノまたは第a17群から選ばれた基を有していてもよいアミノ基、(9)第a10群から選ばれた環状アミノ基、(10)第a17群から選ばれた基で置換されていてもよいイミドイル基、(11)第a17群から選ばれた基で置換されていてもよいアミジノ基、(12)第a17群から選ばれた基で置換されていてもよい水酸基、(13)第a17群から選ばれた基で置換されていてもよい水酸基、(13)第a17群から選ばれた基で置換されていてもよい水酸基、(15)第a18群から選ばれた基で置換されていてもよいチオール基、(15)第a18群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル基、

- (16)第a18群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{7-12}$  アリールオキシーカルボニル基、(17)第a18群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{7-10}$  アラルキルオキシーカルボニル基、(18)カルバモイル基、
- (19)第a19群から選ばれた基で置換されたモノ置換カルバモイル基、(20)第a19群から選ばれた1個と第a20群から選ばれた1個で置換されたジ置換カルバモイル基、(21)第a21群から選ばれた環状アミノカルバモイル基、(22)チオカルバモイル基、(23)第a19群から選ばれた基で置換されたモノ置換チオカルバモイル基、(24)第a19群から選ばれた1個と第a20群から選ばれた1個で置換されたジ置換チオカルバモイル基、(25)第a21群から選ばれた環状アミノチオカルバモイル基、スルファモイル基、(26)第a19群から選ばれた基で置換されたNーモノ置換スルファモイル基、
- (27) 第a19群から選ばれた1個と第a20群から選ばれた1個で置換されたN,Nージ置換スルファモイル基、(28) 第a22群から選ばれた環状アミノスルホニル基、(29) ハロゲン原子、(30) シアノ基、(31) ニトロ基、(32) 第a22群から選ばれたスルホン酸由来のアシル基、(33) ホルミル基、(34)  $C_{2-6}$  アルカノイル、(35)  $C_{7-12}$  アリールカルボニル、
- (36)第a23群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキルスルフィニル基および(37)第a23群から選ばれた基で置換されていてもよい  $C_{6-1/4}$  アリールスルフィニル基

# 第a2群

5

10

15

20

25

(1) C<sub>1-1</sub> アルキル基、(2) C<sub>2-6</sub> アルケニル基、(3) C<sub>2-6</sub> ア

47

ルキニル基、 (4) ベンゼン環が縮合していてもよい $C_{3-9}$  シクロアルキル基、 (5)  $C_{3-6}$  シクロアルケニル基、 (6)  $C_{4-6}$  シクロアルカンジエニル基 および (7)  $C_{6-1/4}$  アリール基

第a3群

第a4群

(1) 水酸基、(2) シアノ基、(3) ニトロ基、(4) アミノ基、(5) オキ 5 ソ基、(6) ハロゲン原子および(7) 一般式:-B<sup>1</sup> R<sup>a</sup> \* [式中、R<sup>a</sup> \*は第 a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよい第 a 2 群から選ばれた炭化水素基、 または第 a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよい第 a 6 群から選ばれた複 素環基を、B<sup>1</sup> は結合手(単結合)、-CR<sup>ab</sup>R<sup>ac</sup>-、-COO-、-CO-、- $CR^{ab}$  (OH) -, - $CR^{ab}R^{ac}$  -S-, - $CR^{ab}R^{ac}$  -SO<sub>2</sub> 10 -, -CO-NR<sup>a</sup> b-, -CS-NR<sup>a</sup> b-, -CO-S-, -CS-S-, -CO-NR<sup>a</sup> b-b-CS-, -NR a b-CO-NR a C-, -NR a b-CS-NR a C-, -NR a b-C O-O-, -NR a b-CS-O-, -NR a b-CO-S-, -NR a b-CS-S-, -NR a b-C (=NH)-NRaC-, -NRab-SO,-, -NRab-NRaC-, -O-, -O-C 15 O-, -O-CS-, -O-CO-O, -O-CO-NR<sup>a</sup> b-, -O-C(=NH)-NR<sup>a</sup> b-, -S-, -SO-, -SO<sub>2</sub>-, -SO<sub>2</sub>-NR<sup>ab</sup>-, -S-CO-, -S-CS-, -S-C O-NR<sup>ab</sup>-、-S-CS-NR<sup>ab</sup>-および-S-C(=NH)-NR<sup>ab</sup>- (ただし、R ab、 Rac は水素原子、第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC 」 - 6 アルキル基、第 a 1 4 群から選ばれた基で置換されていてもよい C 2 − 6 20 アルケニル基、第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC2-6アル キニル基、第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC。- 1 4 アリー ル基、第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC3 - 7 シクロアルキ ル基、第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC。- 6 シクロアルケ ニル基、第a1群から選ばれた基で置換されていてもよい第a6群から選ばれた 25 複素環基、第a22群から選ばれたスルホン酸由来のアシル基、C<sub>1-6</sub>アルカ ノイル、C<sub>7-1</sub> アリールカルポニル基を示す)] で表される基

1個の窒素原子の他にさらに窒素原子、酸素原子、イオウ原子を含んでいてもよ

48

い環である(1)単環式複素環基、(2)ベンゼンが縮合した縮合環式複素環および(3)スピロ環式複素環

## 第a5群

5

10

15

25

(1) ベンゼン環が縮合していてもよい $C_{3-9}$  シクロアルキル、(2) $C_{3-6}$  シクロアルケニル基、(3) $C_{4-6}$  シクロアルカンジエニル基および(4)  $C_{6-1/4}$  アリール基

## 第a6群

環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から 選ばれたヘテロ原子1ないし3種を少なくとも1個含む(1)第a24群から選 ばれた5ないし6員の芳香族単環式複素環基、(2)第a26群から選ばれた8 ~12員の芳香族縮合複素環基および(3)第a25群から選ばれた3~8員の 飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)

## 第a7群

### 第a8群

 $C_{1-6}$  アルコキシ基、ハロゲン原子、 $C_{1-6}$  アルキル基、アミノ基、水酸基、シアノ基およびアミジノ基

### 第a9群

- (1)  $C_{1-6}$  アルキル基、(2)  $C_{1-6}$  アルカノイル、(3)ベンゾイル、
- (4) ハロゲン化されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル、(5)  $C_{1-6}$  アルキルイミドイル、(6)ホルミルイミドイルおよび(7)アミジノ 第a1 0 群
  - (1) 1-アゼチジニル、(2) 1-ピロリジニル、(3) 1-ピペリジニル、
- (4) 4-モルホリニルおよび(5) 第a27群から選ばれた置換基を有していてもよい1-ピペラジニル

# 第a11群

5

10

15

20

- (1) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル基、
- (2) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよいC<sub>6-14</sub>アリール基、
- (3) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{3-7}$  シクロアルキル基、(4) 第a14群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{3-6}$  シクロアルケニル基、(5) カルボキシル基、(6) 第a18群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル基、(7) 第a18群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{7-1}$  アリールオキシーカルボニル基、
- (8) 第a18群から選ばれた基で置換されていてもよいC<sub>2-10</sub>アラルキル オキシーカルボニル基、(9)カルバモイル基、(10)第a19群から選ばれ た基で置換されたモノ置換カルバモイル基、(11)第a19群から選ばれた1 個と第a20群から選ばれた1個で置換されたジ置換カルバモイル基、(12) 第a21群から選ばれた環状アミノカルバモイル基、(13)チオカルバモイル 基、(14)第a19群から選ばれた基で置換されたモノ置換チオカルバモイル 基、(15)第a19群から選ばれた1個と第a20群から選ばれた1個で置換 されたジ置換チオカルバモイル基、 (16) 第 a 2 1 群から選ばれた環状アミノ チオカルバモイル基、(17)置換基としてC<sub>1-6</sub>アルキルイミドイル、ホル ミルイミドイル、アミジノ、第a17群から選ばれた基を有していてもよいアミ ノ基、(18)第a10群から選ばれた環状アミノ基、(19)第a17群から 選ばれた基で置換されていてもよい水酸基、(20)第a17群から選ばれた基 で置換されていてもよいチオール基、(21)  $C_{1-6}$  アルカノイル、(22)  $C_{7-12}$  アリールカルポニル、(23)第a22群から選ばれたスルホン酸由 来のアシル基、(24)ハロゲン、(25)ニトロおよび(26)シアノ 第a12群
- $C_{1-6}$  アルキレン、 $C_{2-6}$  アルケニレンおよび $C_{2-6}$  アルキニレン 第 a 1 3 群
  - $C_{1-3}$  アルキレン、 $C_{2-3}$  アルケニレンおよび $C_{2-3}$  アルキニレン 第 a 1 4 群
    - (1) ハロゲンで置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシ基、(2) 置換基と

WO 03/090748

5

10

15

20

25

PCT/JP03/05172

してハロゲンまたはカルバモイルを有していてもよいフェノキシ、(3)ハロゲ ン原子、(4)  $C_{1-6}$  アルキル基、(5) ハロゲン置換 $C_{1-4}$  アルキル基、 (6) C<sub>3-8</sub> シクロアルキル、(7) アミノ基、(8) 置換基としてカルバモ イル、C<sub>1-4</sub>アルキルおよびC<sub>1-4</sub>アルキルスルホニルの1個または2個を 有するアミノ基、(9) C<sub>1-6</sub> アルキルで置換されていてもよいカルバモイル 基、(10) ホルミル、(11)  $C_{2-6}$  アルカノイル基、(12)  $C_{6-1/4}$ アリール基、(13) $C_{6-1}$  4 アリールカルボニル、(14) $C_{7-1}$  3 アラ ルキルカルボニル、(15)水酸基、(16) C2 - 5 アルカノイルオキシ、 (17) C<sub>7-13</sub> アラルキルカルボニルオキシ、(18)ニトロ基、(19) スルファモイル基、(20) $N-C_{1-4}$  アルキルスルファモイル、(21)フ ェニルチオ、(22)C<sub>1-4</sub>アルキルフェニルチオ、(23)-N=N-フェ ニル、(24)シアノ基、(25)オキソ基、(26)アミジノ基、(27)カ ルボキシル基、(28)  $C_{1-4}$  アルコキシーカルボニル、(29)  $C_{1-6}$  ア ルキルチオ、(30) $C_{1-6}$  アルキルスルフィニル、(31) $C_{1-6}$  アルキ ルスルホニル、(32)  $C_{6-14}$  アリールチオ、(33)  $C_{6-14}$  アリール スルフィニル、(34)  $C_{6-14}$  アリールスルホニルおよび(35) 第a6群 から選ばれた複素環基

### 第a15群

 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{1-6}$  アルカノイル、 $C_{7-13}$  アリールカルボニル、 $C_{1-6}$  アルキルスルホニル、アミノスルホニル、モノー $C_{1-6}$  アルキルアミノスルホニル、ジー $C_{1-6}$  アルキルアミノスルホニルおよびハロゲン化 $C_{1-6}$  アルキル

#### 第a16群

環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から 選ばれたヘテロ原子1ないし3種を少なくとも1個含む(1)第a24群および 第a26群から選ばれた芳香族複素環基および(2)第a25群から選ばれた飽 和あるいは不飽和の非芳香族複素環基

### 第a17群

(1) 置換基としてハロゲンまたはC<sub>1-6</sub> アルコキシを有していてもよいC<sub>1</sub>

5

- $_{6}$  アルキル基、(2)  $C_{6-1}$  <sub>2</sub> アリール基、(3)  $C_{1-4}$  アルキル置換  $C_{6-1}$  <sub>2</sub> アリール基、(4) 置換基としてハロゲンまたは  $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい  $C_{3-8}$  シクロアルキル基、(5)  $C_{1-6}$  アルコキシ基、
- (6)  $C_{1-6}$  アルカノイル、(7)  $C_{7-13}$  アリールカルボニル、(8)  $C_{1-4}$  アルキル置換 $C_{7-13}$  アリールカルボニル、(9)  $C_{1-6}$  アルキルスルホニル、(10)  $C_{6-14}$  アリールスルホニル、(11) アミノスルホニル、(12)  $C_{1-4}$  アルキルでモノまたはジ置換された置換アミノスルホニルおよび(13) ハロゲン化されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル第 a 18 群
- 10 (1)水酸基、(2)アミノ基、(3)第a28群から選ばれた基でモノまたは ジ置換されたアミノ基、(4)ハロゲン原子、(5)ニトロ基、(6)シアノ基、 (7)ハロゲン原子で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル基および(8)ハ ロゲン原子で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシ基 第a19群
- 第 a 1 8 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル基、第 a 1 8 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{3-6}$  シクロアルキル基、第 a 1 8 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{6-10}$  アリール基、第 a 1 8 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{7-10}$  アラルキル基、第 a 1 8 群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシ基および第 a 1 8 群から選ばれた基で置換されていてもよい第 a 1 6 群から選ばれた複素環基第 a 2 0 群
  - $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{3-6}$  シクロアルキル基および $C_{7-10}$  アラルキル基第 a 2 1 群
- 1ーアゼチジニルカルボニル、1ーピロリジニルカルボニル、1ーピペリジニル
   25 カルボニル、4ーモルホリニルカルボニルおよび第a27群から選ばれた基で置換されていてもよい1ーピペラジニルカルボニル

### 第a22群

第 a 1 8 群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-10}$ アルキルスルホニル、第 a 1 8 群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルケニルスルホニ

52

ル、第a18群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルキニルスルホニル、第a18群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルキルスルホニル、第a18群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルケニルスルホニル、第a18群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{6-14}$  アリールスルホニルおよび第a18群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{7-10}$  アラルキルスルホニル

第a23群

 $C_{1-6}$  アルコキシ基、ハロゲン原子、 $C_{1-6}$  アルキル基、アミノ基、水酸基、シアノ基およびアミジノ基

10 第a24群

5

15

20

25

フリル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,4ートリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニルおよびトリアジニル

第a25群

オキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニルおよびピペラジニル

第a26群

ベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ベンズインダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2-ベ2-ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2-ベンゾイソチアゾリル、ベンゾジオキソリル、ベンゾイミダゾリル、2,1,1-ベンズオキサジアゾリル、1H-ベンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリニル、プテリジニル、カルバゾリル、α-カルボリニル、β-カルボリニル、アーカルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、フェ

PCT/JP03/05172

ナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ $\{1,2-b\}$  ピリダジニル、ピラゾロ $\{1,5-a\}$  ピリジル、イミダゾ $\{1,2-a\}$  ピリジル、イミダゾ $\{1,5-a\}$  ピリジル、イミダゾ $\{1,2-b\}$  ピリダンニル、イミダゾ $\{1,2-b\}$  ピリダンニル、イミダゾ $\{1,2-a\}$  ピリジルおよび $\{1,2-a\}$  ピリジルおよび $\{1,2-a\}$  ピリジルおよび $\{1,2-b\}$  ピリダジニル

第a27群

5

15

WO 03/090748

 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{7-10}$  アラルキル基および $C_{6-10}$  アリール基第  $a \ 2 \ 8$  群

10 ・  $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{1-6}$  アルカノイル、 $C_{7-1-3}$  アリールカルボニルおよび $C_{1-6}$  アルキルスルホニル

(I-2) R<sup>a 1</sup> およびR<sup>a 2</sup> で示される第a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよい3~8 員の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基が第a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよい第a 2 5 群から選ばれた 3~8 員の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基であり、R<sup>a 1</sup> とR<sup>a 2</sup> が結合してA<sup>a</sup> と共に形成される第a 3 群から選ばれた置換基を有していてもよい第a 4 群から選ばれた複素環基が第a 3 群から選ばれた置換基を有していてもよい第a 2 9 群から選ばれた環状アミノ基である上記(I-1)記載の化合物、

第a29群

20 1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、1-ピペリジニル、1-ホモピペリジニル、ヘプタメチレンイミノ、1-ピペラジニル、1-ホモピペラジニル、4-モルホリニル、4-チオモルホリニル、2-イソインドリニル、1,2,3,4-テトラヒドロ-2-イソキノリル、1,2,4,5-テトラヒドロ-3H-3-ベンゾアゼピン-3-イルおよびインデン-1-スピロ-4'-ピペリジン-

25 1'-イル

(I-3) R<sup>a 1</sup> とR<sup>a 2</sup> が結合してA<sup>a</sup> と共に第a 3 群から選ばれた置換基を有していてもよい第a 4 群から選ばれた 3  $\sim$  8 員の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基を形成している上記(I-1)記載の化合物、

(I-4) R<sup>a 1</sup> とR<sup>a 2</sup> が結合してA<sup>a</sup> と共に、第a3群から選ばれた置換基

5

10

15

20

25

を有していてもよく、窒素原子1または2個を含む $3\sim8$ 員の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基を形成している上記(I-1)記載の化合物、

(I-5)  $-A^a$   $R^a$   $^1$   $R^a$   $^2$  で表される基が第a 3 群から選ばれた置換基を有していてもよい(1)ピペリジニルまたは(2)ピペラジニルである上記(I-3)記載の化合物、

 $(I-6)-A^aR^{a-1}R^{a-2}$ で示される基が式:

$$-N \int_{a}^{a} B^{a2} R^{aa}$$
 (a1)

[式中、 $L^a$  はメチンまたは窒素原子を、 $B^a^2$  は結合手、 $-CH_2$  -、 $-SO_2$  -、 $-SO_3$  -、 $-SO_4$  -  $-SO_5$  -  $-SO_5$  -  $-SO_5$  -  $-SO_5$  -  $-SO_5$  -  $-SO_6$  -  $-SO_6$ 

(I-7) -A<sup>a</sup> R<sup>a 1</sup> R<sup>a 2</sup> で示される基が式:

$$-N \longrightarrow B^{a3} \longrightarrow Z^a$$
 (a2)

(式中、 $B^{a}$   $^3$  は $-CH_2$  - 、 $-SO_2$  - 、 $-SO_-$  、 $-SO_-$  、 $-SO_-$  、 $-CO_-$  、 $-CO_-$  、 $-CO_-$  、 $-CO_-$  、 $-CO_-$  (ただし、 $R^{a}$   $^{b}$   $^{1}$  は水素原子、 $C_{1-4}$  アルキル基、 $C_{2-6}$  アルケニル、 $C_{2-6}$  アルキニルまたは $C_{3-6}$  シクロアルキル基を示す)、 $-NR^{a}$   $^{b}$   $^{1}$   $-CO_-$  、 $-NR^{a}$   $^{b}$   $^{1}$   $-CO_-$  (ただし、 $R^{a}$   $^{b}$   $^{1}$  は前記と同意義である)を、 $Z^a$  はハロゲン、 $SO_2$   $NR^{a}$   $^{b}$   $^{3}$   $R^{a}$   $^{b}$  (ただし、 $R^{a}$   $^{b}$   $^{3}$  および $R^{a}$   $^{b}$   $^{4}$  は同一または異なって、(1)置換基としてハロゲン、水酸基または $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキ

15

- ル、(2)置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい  $C_{3-8}$  シクロアルキル、(3) $C_{1-6}$  アルコキシまたは(4)水素原子を示すかまたは、 $R^{ab3}$  と $R^{ab4}$  が窒素原子とともに環状アミノ基を形成してもよい)、 $SO_2$   $R^{ab5}$  、(ただし、 $R^{ab5}$  は(1)置換基としてハロゲン、
- 水酸基または $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル、(2) 置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキルを示す)、 $CONR^{ab3}R^{ab4}$  (ただし、 $R^{ab3}$  および $R^{ab4}$  は前記と同意義である)または $-NR^{ab7}-SO_2R^{ab6}$  (ただし、 $R^{ab6}$  は(1)置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル、(2)置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキルを、 $R^{ab7}$  は(1)置換基として

 $\Lambda$ ロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル、

- (2) 置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{3}$   $_{-8}$  シクロアルキルまたは(3)水素原子を示す)、 $C_{1-6}$  アルコキシ、 $C_{2}$   $_{-4}$  アルカノイルで置換されていてよいアミノ、ニトロ、シアノ、テトラゾリルまたはモルホリニルを示す)で表される基である上記(I-3)記載の化合物、
- (I-8) R $^{3}$  が第a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよい C $_{6-1/4}$  アリール基である上記 (I-1) 記載の化合物、
- (I-9)  $R^{a-3}$  が第 a 1 群から選ばれた置換基を有していてもよいフェニル基 である上記(I-1)記載の化合物、
  - (I-10) E  $^{a}$  が、 $-CH_{2}$   $CH_{2}$  、 $-CH_{2}$   $CH_{2}$   $CH_{2}$  、 $-CH_{2}$   $CH_{2}$   $CH_{2}$  である化合物、
    - (I-11) E<sup>®</sup> が-CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -である化合物、
    - (I-12) G<sup>a2</sup> がCO, SO<sub>2</sub>, CONHまたはOCOである化合物、
- 25 (I-13) G<sup>a 2</sup> がCOまたはNHCOである化合物、
  - (I-14) G<sup>a 2</sup> がCOである化合物、
  - (I-15) J<sup>a</sup> がメチンである化合物、
  - (I-16)  $G^{a-1}$  がCOまたはSO<sub>2</sub> である化合物、
  - (I-17) R<sup>a 4</sup> が第a1群から選ばれた置換基を有していてもよい第a2群

56

(I-18) R<sup>a 4</sup> がC<sub>1-3</sub> アルキルである化合物、

(I-19) R<sup>a 4</sup> がメチルである化合物、

(I-20) Q<sup>®</sup> およびR<sup>®</sup> がそれぞれ-CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub> -である化合物、

(I-21) naが0である化合物、

(1-22)式:

5

10

15

20

25

$$\begin{array}{c|c}
0 \\
N \\
R^{a4a} \\
\hline
G^{a1a} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N \\
R^{a3a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A \\
R^{a2} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{aa}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A$$

[式中、R<sup>a 4 a</sup> は、(1) 置換基としてハロゲン、C<sub>1 - 6</sub> アルコキシ、オキ ソ、アミノ、フェニル、ピリジルまたはテトラゾリルを有していてもよい $C_1$  -<sub>6</sub> アルキル基、(2) C<sub>1-6</sub> アルケニル基、(3) 置換基としてハロゲン、C  $_{1-6}$  アルキルまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{3-8}$  シクロア ルキル基、(4)置換基としてハロゲン、 $C_{1-6}$  アルキル、 $C_{1-6}$  アルコキ シ、ニトロ、シアノ、水酸基、 $C_{1-4}$  アルカノイルアミノ、カルバモイルまた はスルファモイルを有していてもよいフェニル基、(5)C<sub>1-6</sub>アルキルで置 換されていてもよいアミノ基、(6)フェニルで置換されていてもよいC<sub>1-6</sub> アルコキシ基、(7) C<sub>3-8</sub>シクロアルキルオキシ基、(8) 置換基としてハ ロゲン、C<sub>1-6</sub>アルキルまたは水酸基を有していてもよい複素環基を、G<sup>a 1</sup> a はCOまたはSO<sub>2</sub> を、R<sup>a3</sup> は置換基として(1)ハロゲン、(2)ハロ ゲンで置換されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルキル、(3)ハロゲンで置換されてい てもよい $C_{1-6}$  アルコキシ、(4) $C_{1-6}$  アルキルチオ、(5) $C_{1-6}$  ア ルキルスルホニルを有していてもよいC<sub>6-10</sub>アリール基を、L<sup>a</sup>はメチンま たは窒素原子を、B<sup>a2</sup> は結合手、-CH<sub>2</sub>-、-SO<sub>2</sub>-、-SO-、-S-、  $-O-、-CO-、-NR^{ab1}-SO_2-$  (ただし、 $R^{ab1}$  は前記と同意

57

義である)、-CH(OH)-、 $-NR^{ab^2}-$  (ただし $R^{ab^2}$  は水素原子または $C_{2-4}$  アルカノイル基を示す)、 $-NR^{ab^1}-CO-$  (ただし $R^{ab^1}$  は前記と同意義である)、 $-NR^{ab^1}-CO-O-$  (ただし $R^{ab^1}$  は前記と同意義である)、 $-CH_2$  SO $_2$  一または $-CH_2$  S  $-\varepsilon$  、  $R^{aa^1}$  は①置換基としてハロゲン、SO $_2$  NR $^{ab^3}$  Rab $^4$  (ただし、Rab $^3$  および Rab $^4$  は前記と同意義である)、 $SO_2$  Rab $^5$  、(ただし、Rab $^5$  は(1)置換基としてハロゲン、水酸基または $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル、(2)置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルコキシを有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキルを示す)、 $CONR^{ab^3}$  Rab $^4$  (ただし、Rab $^5$  および Rab $^4$  は前記と同意義である)または $-NR^{ab^7}$   $-SO_2$  Rab $^6$  (ただし、Rab $^6$  は前記と同意義である)。 $C_{1-6}$  アルコキシ、 $C_{2-4}$  アルカノイルで置換されていてよいアミノ、ニトロ、シアノ、テトラゾリルまたはモルホリニルを有していてもよい芳香族炭化水素基または②同置換基で置換されていてもよい芳香族複素環基をそれぞれ示す]で表される化合物またはその塩、

5

10

15

(I-23) R<sup>a 3 a</sup> が置換基としてハロゲン、トリフルオロメチルまたは $C_1$  -  $_6$  アルキルを有していてもよいフェニル基である上記(I-22)記載の化合物、

(I-24) L<sup>a</sup> がメチンである上記(I-22) 記載の化合物、

20 (I-25) B<sup>a 2</sup> が-CH<sub>2</sub> -、-SO<sub>2</sub> -、-SO-、-S-、-O-、-CO-、-NR<sup>a b 1</sup> -SO<sub>2</sub> -、-NR<sup>a b 1</sup> -CO-、-NR<sup>a b 1</sup> -CO-、-NR<sup>a b 1</sup> -CO-、-O-、 (ただし、R<sup>a b 1</sup> は前記と同意義である)である上記(I-22)記載の化合物、

(I-26) R<sup>a a '</sup> が置換基として(1) ハロゲン、(2) SO<sub>2</sub> R<sup>a c</sup> (た
 だしR<sup>a c</sup> はC<sub>1 - 6</sub> アルキルまたはC<sub>3 - 8</sub> シクロアルキルを示す)、(3) N(R<sup>a d</sup>) SO<sub>2</sub> R<sup>a c</sup> (ただし、R<sup>a d</sup> は水素原子またはC<sub>1 - 4</sub> アルキルを示し、R<sup>a c</sup>は前記と同意義である)、(4) SO<sub>2</sub> NR<sup>a f</sup> R<sup>a g</sup> (ただし R<sup>a f</sup> およびR<sup>a g</sup> はそれぞれ同一または異なって水素原子またはC<sub>1 - 6</sub> アルキルを示すかまたは、R<sup>a f</sup> とR<sup>a g</sup> が窒素原子とともに環状アミノ基を形成し

58

てもよい)または(5) CONR  $^a$  「 R  $^a$  『 (ただしR  $^a$  「 およびR  $^a$  『 はそれ ぞれ同一または異なって水素原子またはC  $_1$  \_  $_6$  アルキルを示すかまたは、R  $^a$  「 とR  $^a$  『 が窒素原子とともに環状アミノ基を形成してもよい)を有していてもよいフェニルである上記(I  $_2$  2)記載の化合物、

(I-27) B<sup>a²</sup> がSO<sub>2</sub>、CH<sub>2</sub> またはN(R<sup>ad</sup>) -SO<sub>2</sub>(ただし、R<sup>ad</sup> は水素原子またはC<sub>1-4</sub> アルキルを示す)であり、R<sup>aa</sup> が置換基として(1)ハロゲン、(2)SO<sub>2</sub> R<sup>ac</sup>(ただしR<sup>ac</sup> はC<sub>1-6</sub> アルキルまたはC<sub>3-8</sub> シクロアルキルを示す)、(3)N(R<sup>ad</sup>)SO<sub>2</sub> R<sup>ac</sup>(ただし、R<sup>ad</sup> は水素原子またはC<sub>1-4</sub> アルキルを示し、R<sup>ac</sup>は前記と同意義である)、(4)SO<sub>2</sub> NR<sup>af</sup> R<sup>as</sup>(ただしR<sup>af</sup> およびR<sup>as</sup>はそれぞれ同一または異なって水素原子またはC<sub>1-6</sub> アルキルを示すかまたは、R<sup>af</sup>とR<sup>as</sup>が窒素原子とともに環状アミノ基を形成してもよい)または(5)CONR<sup>af</sup> R<sup>as</sup>(ただしR<sup>af</sup> およびR<sup>as</sup>はそれぞれ同一または異なって水素原子またはC<sub>1-6</sub> アルキルを示すかまたは、R<sup>af</sup> とR<sup>as</sup>が窒素原子とともに環状アミノ基を形成してもよい)または(5)CONR<sup>af</sup> R<sup>as</sup>(ただしR<sup>af</sup> およびR<sup>as</sup>はそれぞれ同一または異なって水素原子またはC<sub>1-6</sub> アルキルを示すかまたは、R<sup>af</sup>とR<sup>as</sup>が窒素原子とともに環状アミノ基を形成してもよい)を有していてもよいフェニルであり、R<sup>a3a</sup>が置換基としてハロゲン原子またはC<sub>1-4</sub> アルキルから選ばれた1または2個を有するフェニル基である上記(I-22)記載の化合物、

(I-28) G<sup>a 1</sup> \* がSO<sub>2</sub> またはCOであり、L<sup>a</sup> がメチンであり、B<sup>a 2</sup> がSO<sub>2</sub> またはCH<sub>2</sub> を、R<sup>a a '</sup> が式:

(式中、 $Z^a$  は $C_{1-4}$  アルキルスルホニル、 $C_{1-4}$  アルキルで置換されていてもよいスルファモイルまたはカルバモイル基を示す)で表される基であり、 $R^a$  が置換基としてハロゲン原子または $C_{1-4}$  アルキルから選ばれた1または2個を有するフェニル基であり、 $R^a$  4 a がメチルである上記(I-2 2)記載の化合物、

が好ましい。

5

10

15

20

25

R<sup>b</sup> で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール

基等が挙げられる。該脂肪族鎖式炭化水素基としては例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-メチルプロピル、n-ペキシル、イソヘキシルなどの $C_{1-6}$ アルキル基などが、該脂環式炭化水素基としては例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロペプチル、シクロオクチルなどの $C_{3-8}$ シクロアルキル基などが、該アリール基としては例えばフェニル、ナフチル(1-ナフチル、2-ナフチル)などの $C_{6-1/4}$ アリール基等が好ましい。

5

10

15

20

25

 $R^{\mathfrak{b} \ 1}$  で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素)、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキルチオ基、置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル基、置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルカノイル基、置換基を有していてもよいアミノ基、二トロ基、シアノ基、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基、スルホン酸由来のアシル基などが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、 $R^b$ 1 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」と同様なものが挙げられ、なかでも $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{3-8}$  シクロアルキル基、 $C_{6-14}$  アリール基が好ましい。これらの例も $R^{b-1}$  で述べたものが挙げられる。該「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、たとえば低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等の $C_{1-6}$  アルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、低級アルキニル基(例えば、ビニル、1-プロペニル、2-プロペニル、イソプロペニル、ブテニル、イソプテニルなどの $C_{1-4}$  アルキニル基)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は3個置換していてもよい。

該「置換基を有していてもよい複素環基」(R<sup>b 1</sup> で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基)における「複素環基」としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が挙げられる。

5

10

15

20

25

該芳香族複素環基としては、芳香族単環式複素環基(例えばフリル、チエニル、 ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イ ミダゾリル、ピラゾリル、1, 2, 3 -オキサジアゾリル、1, 2, 4 -オキサジア ゾリル、1,3,4-オキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3-チアジアゾリル、 1, 2, 4 - チアジアゾリル、1, 3, 4 - チアジアゾリル、1, 2, 3 - トリアゾリ ル、1,2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミ ジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基) 及び芳香族縮合複素環基 [例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾ **チエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ベンズインダゾ** リル、ペンプオキサゾリル、1,2-ペンプイソオキサゾリル、ペンプチアゾリ ル、ベンゾピラニル、1,2ーベンゾイソチアゾリル、1Hーベンゾトリアゾリ ル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、 フタラジニル、ナフチリジニル、プリニル、プテリジニル、カルバゾリル、α-カルボリニル、β-カルボリニル、γ-カルボリニル、アクリジニル、フェノキ サジニル、フェノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレ ニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ〔1,2 - b) ピリダジニル、ピラゾロ〔1,5 - a) ピリジル、イミダゾ〔1,2 - <u>a</u>〕 ピリジル、イミダゾ〔1,5-a〕ピリジル、イミダゾ〔1,2-b〕ピリダジニ ル、イミダゾ〔1,2-a〕 ピリミジニル、1,2,4-トリアゾロ〔4,3-a〕 ピリジル、1,2,4-トリアゾロ〔4,3-b〕ピリダジニル等の8~12員の 芳香族縮合複素環基(好ましくは、前記した5ないし6員の芳香族単環式複素環 基がベンゼン環と縮合した複素環または前記した5ないし6員の芳香族単環式複

素環基の同一または異なった複素環2個が縮合した複素環)]などが挙げられる。

61

該非芳香族複素環基としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

5

10

15

- 20

25

該「置換されていてもよい複素環基」(R<sup>b 1</sup> で示される置換基を有していて もよい炭化水素基における置換基)における「置換基」としてはR<sup>b 1</sup> で示され る置換基を有していてもよい炭化水素基における「置換基」である「置換基を有 していてもよい炭化水素基」における「置換基」と同様なものが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基」における「 $C_{1-4}$  アルコキシ基」としてはたとえばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、tert-プトキシなどが、

該「置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキルチオ基」における「 $C_{1-4}$  アルキルチオ基」としては、たとえばメチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、イソプロピルチオ、n-プチルチオ、イソプチルチオ、t e r t -プチルチオなどが、該「置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル基」における「 $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル基」としては、たとえばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、n-プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、n-プロポキシカルボニル、t e r t -プトキシカルボニル、1 に 1

該「置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルカノイル基」における「 $C_{1-6}$  アルカノイル基」としては例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイルなどが挙げられる。該「置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基」、該「置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキルチオ基」および該「置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルコキシカルボニル基」、「置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルカノイル基」における置換基としては $R^{6-1}$  で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基である「置換基を有していてもよい炭化水素基」における置換基と同様なものが挙げられる。

該「置換基を有していてもよいアミノ基」における置換基としては、例えば低

5

10

15

20

25

級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソ プチル、 t -ブチル、ペンチル、ヘキシル等の C <sub>1 - 6</sub> アルキル基等)、カルポ ン酸由来のアシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等 の $C_{1-6}$  アルカノイル)、例えば、ベンゾイル等の $C_{7-15}$  のアリールカル ボニル等)、スルホン酸由来のアシル基(例えば、メチルスルホニル、エチルス ルホニル等のC, - 。アルキルスルホニル)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>2</sub> \_ 。アルコキシカルボニル(例えばトリフルオロメトキシカルボニル、2,2, 2-トリフルオロエトキシカルボニル、トリクロロメトキシカルボニル、2,2, 2-トリクロロエトキシカルボニル等)等が挙げられるが、「置換基を有してい てもよいアミノ基」における「アミノ基」は、置換されていてもよいイミドイル 基(例えば、C,- 。アルキルイミドイル、ホルミルイミドイル、アミジノ等) などで置換されていてもよく、また、2個の置換基が窒素原子と一緒になって環 状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノ基としては、例え ば1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、1-ピペリジニル、4-モルホリニル、 1-ピペラジニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、ブチル、 t ープチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1 - 6</sub> アルキル 基等)、アラルキル基(例えばペンジル、フェネチル等のC<sub>7-10</sub>アラルキル 基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等のC。-, 。アリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジニル等の3~8員(好ま しくは5~6員)の環状アミノ基などが挙げられる。

該「置換基を有していてもよいカルバモイル基」としては、無置換のカルバモイルの他、N-モノ置換カルバモイル基及びN,N-ジ置換カルバモイル基が挙げられる。

「N-モノ置換カルバモイル基」は窒素原子上に1 個の置換基を有するカルバモイル基を意味し、該置換基としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、t-プチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、シクロアルキル基(例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロアルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の $C_6$ 

5

10

15

20

25

- , 。アリール基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等のC<sub>7</sub> - $_{10}$  アラルキル基、好ましくはフェニルー $C_{1-4}$  アルキル基等)、複素環基 (例えば前記した R <sup>b 1</sup> で示される「置換されていてもよい炭化水素基」におけ る置換基としての「置換されていてもよい複素環基」の「複素環基」と同様のも の等)等が挙げられる。該低級アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、ア ラルキル基、複素環基は置換基を有していてもよく、その置換基としては、例え ば水酸基、置換されていてもよいアミノ基[該アミノ基は、例えば低級アルキル 基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 t -プチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アシル基(例えば ホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等のC<sub>1-6</sub>アルカノイル、例 えばベンゾイル等のアリールカルボニル、例えばメチルスルホニル、エチルスル ホニル等のC<sub>1-6</sub>アルキルスルホニル)等の1又は2個を置換基として有して いてもよい。]、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニト ロ基、シアノ基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨ ウ素等)で置換されていてもよい低級アルキル基、1ないし5個のハロゲン原子 (例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等) で置換されていてもよい低級アルコキ シ基等が挙げられる。該低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、nーブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチ ル、ペンチル、ヘキシル等のC, - 。アルキル基等が挙げられ、特にメチル、エ チル等が好ましい。該低級アルコキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、 n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソプトキシ、sec-プトキ シ、tertープトキシ等のC<sub>1-6</sub>アルコキシ基等が挙げられ、特にメトキシ、エ トキシ等が好ましい。また、これらの置換基は、同一又は異なって1又は2ない し3個(好ましくは1又は2個)置換しているのが好ましい。

「N, N-ジ置換カルバモイル基」は、窒素原子上に 2 個の置換基を有するカルバモイル基を意味し、該置換基の一方の例としては上記した「N-モノ置換カルバモイル基」における置換基と同様のものが挙げられ、他方の例としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、 $C_{3-6}$  シクロ

64

アルキル基(例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル等)、 $C_{7-10}$  アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等、好ましくはフェニルー $C_{1-4}$  アルキル基等)等が挙げられる。また、2個の置換基が窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノカルボニル基としては、例えば1-アゼチジニルカルボニル、1-ピロリジニルカルボニル、1-ピペリジニルカルボニル、4-モルホリニルカルボニル、1-ピペラジニルカルボニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等の $C_{7-10}$  アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の $C_{6-10}$  アリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジニルカルボニル等の $3\sim8$  員(好ましくは $5\sim6$  員)の環状アミノーカルボニルなどが挙げられる。

5

10

15

20

25

該「置換基を有していてもよいスルファモイル基」としては、無置換のスルファモイルの他、N-モノ置換スルファモイル基及びN,N-ジ置換スルファモイル基が挙げられる。

「N-モノ置換スルファモイル基」は窒素原子上に1個の置換基を有するスルファモイル基を意味し、該置換基としては、N-モノ置換カルバモイル基の置換基と同様のものが挙げられる。

「N, N-ジ置換スルファモイル基」は、窒素原子上に2個の置換基を有する スルファモイル基を意味し、該置換基としては、N, N-ジ置換カルバモイル基 の置換基と同様のものが挙げられる。

該「スルホン酸由来のアシル基」としては、炭化水素基とスルホニルとが結合したものなどが挙げられるが、好ましくは $C_1_1$ 0 アルキルスルホニル、 $C_2_1$ 6 アルケニルスルホニル、 $C_2_1$ 6 アルケニルスルホニル、 $C_3_1$ 7 シクロアルキルスルホニル、 $C_3_1$ 7 シクロアルケニルスルホニル、 $C_{6-14}$ 7 リールスルホニル、 $C_{7-10}$ 7 アラルキルスルホニル等のアシルが挙げられる。具体的にはここでの $C_1_1$ 7 アルキルとしては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、17 プロピル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチ

65

5

10

15

20

25

ル等が挙げられる。C2-6アルケニルとしては、例えばビニル、アリル、1-プロペニル、イソプロペニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-ヘキセニル等 が挙げられる。 $C_{2-6}$  アルキニルとしては、例えばエチニル、2-プロピニル、 2 - ブチニル、5 - ヘキシニル等が挙げられる。C<sub>3 - 9</sub>シクロアルキルとしては、 例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シク ロオクチル等が挙げられる。C<sub>3-9</sub>シクロアルケニルとしては、例えば1-シク ロペンテン-1-イル、2-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、3-シクロヘキセン-1-イル、3-シクロオクテン-1-イル等が 挙げられる。C<sub>6-14</sub>アリールとしてはフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル 等が挙げられる。 C , \_ 」。 アラルキルスルホニルとしては、例えばベンジル、 フェネチル等が挙げられる。スルホニルと結合したこれらの炭化水素基は置換基 を有していてもよく、その置換基としては、例えば水酸基、置換されていてもよ いアミノ基「該アミノ基は、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プ ロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、 t - プチル、ペンチル、ヘキシル 等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオ ニル、ピバロイル等のC<sub>1-6</sub>アルカノイル、例えばベンゾイル等のアリールカ ルポニル、例えばメチルスルホニル、エチルスルホニル等のCi‐ 6 アルキルス ルホニル) 等の1又は2個を置換基として有していてもよい。]、ハロゲン原子 (例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、1ないし5個 のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換されていてもよ い低級アルキル基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、 ヨウ素等)で置換されていてもよい低級アルコキシ基等が挙げられる。該低級ア ルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、ヘキシル等のC 1-6 アルキル基等が挙げられ、特にメチル、エチル等が好ましい。該低級アル コキシ基としては、例えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキ シ、nープトキシ、イソプトキシ、secープトキシ、tertープトキシ等のC<sub>1</sub>\_ 。アルコキシ基等が挙げられ、特にメトキシ、エトキシ等が好ましい。また、こ れらの置換基は、同一又は異なって1又は2ないし3個(好ましくは1又は2

5

10

15

20

25

個) 置換しているのが好ましい。

R<sup>b 2</sup> で示される「置換基を有していてもよい環状炭化水素基」における「環状炭化水素基」としては脂環式炭化水素基およびアリール基が挙げられる。

該脂環式炭化水素基としては、例えばシクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロアルカンジエニル基等の飽和又は不飽和の脂環式炭化水素基が挙げられる。 該シクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル等の  $C_{3-9}$  シクロアルキル (好ましくは $C_{3-8}$  シクロアルキル等)等、また1ーインダニル、2ーインダニルなどの縮合環が挙げられる。 該シクロアルケニル基としては、例えば2ーシクロペンテンー1ーイル、3ーシクロペンテンー1ーイル、1ーシクロプテンー1ーイル、1ーシクロペンテンー1ーイル、1ーシクロプテンー1ーイル、1ーシクロペンテンー1ーイル等の $C_{3-6}$  シクロアルケニル基等が挙げられる。 該シクロアルカンジエニル基としては、例えば2、4ーシクロペンタンジエンー1ーイル、2、4ーシクロヘキサンジエンー1ーイル、2、5ーシクロヘキサンジエンー1ーイル等の $C_{4-6}$  シクロアルカンジエニル基等が挙げられる。中でもシクロヘキシル等の $C_{3-8}$  シルロアルキル基が好ましい。

該アリール基としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル、4-4ンダニル、5-4ンダニル等の $C_{6-1}$ 4 アリール基等が好ましく、中でもフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等が特に好ましい。

R<sup>b 2</sup> で示される「置換基を有していてもよい環状炭化水素基」における「置換基」としてはR<sup>b 1</sup> で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」として述べた「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」と同様なものが挙げられる。

R<sup>b²</sup>で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としてはR<sup>b¹</sup>で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」として述べた「置換基を有していてもよい複素環基」と同様なものが挙げられる。

R<sup>b3</sup>で示されるハロゲン原子としては、たとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ

67

素などが挙げられる。

5

10

15

20

25

R<sup>b 3</sup> で示される「置換基を有していてもよいカルバモイル基」、「置換基を有していてもよいフルファモイル基」および「スルホン酸由来のアシル基」はR<sup>b 1</sup> で示される「置換基を有していてもよいカルバモイル基」、「置換基を有していてもよいフルファモイル基」および「スルホン酸由来のアシル基」と同様なものがそれぞれ挙げられる。

R<sup>b3</sup>で示される「置換基を有していてもよいC<sub>1-4</sub>アルキル基」、「置換基を有していてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ基」における「置換基」としてはR<sup>b</sup> で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における「置換基」である「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」と同様なものが挙げられる。

 $R^{b \ 3}$  で示される「置換基を有していてもよいアミノ基」における置換基としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、カルボン酸由来のアシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等の $C_{1-6}$  アルカノイル)、例えばベンゾイル等の $C_{7-15}$  アリールカルボニル等)、スルホン酸由来のアシル基(例えば、メチルスルホニル、エチルスルホニル等の $C_{1-6}$  アルキルスルホニル)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル(例えばトリフルオロメトキシカルボニル、2,2,2ートリフルオロエトキシカルボニル、トリクロロメトキシカルボニル、2,2,2ートリクロロエトキシカルボニル、トリクロコメトキシカルボニル、2,2,2ートリクロロエトキシカルボニル、第が挙げられるが、「置換基を有していてもよいアミノ基」における「アミノ基」は、置換されていてもよいイミドイル基(例えば、 $C_{1-6}$  アルキルイミドイル、ホルミルイミドイル、アミ

5

10

15

20

25

ジノ等)などで置換されていてもよく、また、2個の置換基が窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環状アミノ基としては、例えば1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、1-ピペリジニル、4-モルホリニル、1-ピペラジニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_1-$ 6アルキル基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等の $C_7-10$ アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等の1-1のアリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジニル等の1-1の名(好ましくは1-1のの環状アミノ基などが挙げられる。

Xで示される脱離基としては、たとえばハロゲン原子(例、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子など)、アルキルまたはアリールスルホニルオキシ基(例、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、オキシ、ベンゼンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシなど)などが挙げられる。

本発明の式(II)で表わされる化合物の塩としては酸付加塩、例えば無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩など)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩など)等のほか、塩基との塩(たとえば、カリウム塩、ナトリウム塩、リチウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、tertープチルジメチルアミン塩、ジベンジルメチルアミン塩、ベンジルジメチルアミン塩、N,Nージメチルアニリン塩、ピリジン塩、キノリン塩などの有機塩基との塩)を形成していてもよい。

尚、一般式(II)で表わされる化合物またはその塩は水和物であってもよく、 以下、塩、水和物も含め化合物(II)と称する。

上記式(II)で表される化合物またはその塩(以下単に化合物(II)という)のなかでもつぎの化合物が好ましい。

(II-1) R<sup>b3</sup> がハロゲン原子、置換基を有していてもよいC<sub>1-4</sub> アルキー

WO 03/090748

5

10

15

20

25

ル基、置換基を有していてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、ニトロ基またはシアノ基である化合物、

(II-2) R<sup>b 1</sup> が置換基を有していてもよい脂環式炭化水素基または置換基を有していてもよいアリール基である化合物、

(II-3)  $R^{b-1}$  が1) 置換基を有していてもよい炭化水素基、2) 置換基を有していてもよい複素環基、3) 置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、4) 置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキルチオ基、5) 置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル基、6) 置換基を有していてもよい $C_{1-6}$  アルカノイル基、7) 置換基を有していてもよいアミノ基、8) 環状アミノ基、9) ハロゲン原子、10) ニトロ基、11) シアノ基、12) 置換基を有していてもよいカルバモイル基、13) 置換基を有していてもよいスルファモイル基および14) スルホン酸由来のアシル基から選ばれた1~4個の置換基を有していてもよい炭化水素基である化合物、

(II-4)  $R^{b-1}$  が1) 置換基を有していてもよい炭化水素基、2) 置換基を有していてもよい複素環基、3) 置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、4) 置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキルチオ基、5) 置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル基、6) 置換基を有していてもよいアミノ基、7) ハロゲン原子、8) ニトロ基および9) シアノ基から選ばれた1~4個の置換基を有していてもよい炭化水素基である化合物、

(II-5)  $R^{b-1}$  が 1 )置換基を有していてもよい炭化水素基、2 )置換基を有していてもよい複素環基、3 )置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキルチオ基、4 )置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル基、5 )置換基を有していてもよいアミノ基、6 )ハロゲン原子および 7 )ニトロ基から選ばれた  $1\sim 4$  個の置換基を有していてもよい炭化水素基である化合物、

(II-6) R<sup>b 2</sup> が置換基を有していてもよい環状炭化水素基である化合物、

(II-7) R<sup>b³</sup> がハロゲン、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基またはスルホン酸由来のアシル基である化合物、

(II-8)R<sup>b3</sup>がハロゲンである化合物、

70

(II-9) R<sup>b 4</sup> が水素原子である化合物、

(II-10) nbが0である化合物、

(II-11) $R^{b \cdot 1}$  は第1群から選ばれた置換基を有していてもよい第3群から選ばれた炭化水素基を、 $R^{b \cdot 2}$  は第2群から選ばれた置換基を有していてもよい第10群から選ばれた環状炭化水素基または第2群から選ばれた置換基を有していてもよい第4群から選ばれた複素環基を、 $R^{b \cdot 3}$  はハロゲン原子、カルバモイル基、第11群から選ばれた1個を有していてもよいN-Eノ置換カルバモイル基、第11群から選ばれた1個と第14群から選ばれた1個を有していたもよいN、N-ジ置換カルバモイル基、第17群から選ばれた現状アミノカルボニル基、スルファモイル基、第11群から選ばれた1個を有していてもよいN-Eノ置換スルファモイル基、第11群から選ばれた1個と第14群から選ばれた1個を有していたもよいN、N-ジ置換スルファモイル基、第20群から選ばれた現状アミノスルホニル基、第15群から選ばれたスルホン酸由来のアシル基、第2群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキル基、第2群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキル基、第2群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、第8群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、第8群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、第8群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、第8群から選ばれた置換

(上記において、

#### 第1群は

5

10

15

1)第2群から選ばれた置換基を有していてもよい第3群から選ばれた炭化水素基、2)第2群から選ばれた置換基を有していてもよい第4群から選ばれた複素環基、3)第2群から選ばれた置換基を有していてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ基、4)第2群から選ばれた置換基を有していてもよいC<sub>1-4</sub>アルキルチオ基、5)第2群から選ばれた置換基を有していてもよいC<sub>2-6</sub>アルコキシカルボニル基、6)C<sub>1-6</sub>アルカノイル基、7)第8群から選ばれた置換基を有していてもよいアミノ基、8)第9群から選ばれた環状アミノ基、9)ハロゲン原子、10)ニトロ基、11)シアノ基12)カルバモイル基、13)第11群から選ばれた基で置換されたモノ置換カルバモイル基、14)第11群から選ばれた1個と第14群から選ばれた1個で置換されたジ置換カルバモイル基、15)第1

71

7群から選ばれた環状アミノカルバモイル基、16)スルファモイル基、17) 第11群から選ばれた基で置換されたN-モノ置換スルファモイル基、18)第 11群から選ばれた1個と第14群から選ばれた1個で置換されたN,N-ジ置 換スルファモイル基、19)第19群から選ばれたスルホン酸由来のアシル基、

5 第2群は

1)  $C_{1-6}$  アルコキシ基、2) ハロゲン原子、3)  $C_{1-6}$  アルキル基、4)  $C_{1-4}$  アルキニル基、5) アミノ基、6) 水酸基、7) シアノ基および8) アミジノ基、

## 第3群は

1) C<sub>1-6</sub> アルキル基、2) C<sub>3-8</sub> シクロアルキル基および3) C<sub>6-14</sub> アリール基、

### 第4群は

1) 第5群から選ばれた芳香族単環式複素環基、2) 第6群から選ばれた芳香族 縮合複素環基および3) 第7群から選ばれた飽和あるいは不飽和の非芳香族複素 環基、

## 第5群は

15

20

フリル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,4ーチアジアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニルおよびトリアジニル、

#### 第6群は

ベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1 Hーインダゾリル、ベンズインダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2ーベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2ーベンゾイソチアゾリル、1 Hーベンゾトリアゾリル、キノリル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、ナフチリジニル、プリニル、ブテリジニル、カルバゾリル、αーカルボリニル、βーカルボリニル、

 $\gamma-$ カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、フェナトナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ〔1,2-b〕ピリダジニル、ピラゾロ〔1,5-a〕ピリジル、イミダゾ〔1,2-a〕ピリジル、イミダゾ〔1,5-a〕ピリジル、イミダゾ〔1,2-a〕ピリミジニル、イミダゾ〔1,2-a〕ピリミジニル、1,2,4-トリアゾロ〔4,3-a〕ピリジルおよび1,2,4-トリアゾロ〔4,3-b〕ピリダジニル、

## 第7群は

5

10

20

オキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニルおよびピペラジニル、

### 第8群は

- 1)  $C_{1-6}$  アルキル、2)  $C_{1-6}$  アルカノイル、3)  $C_{7-1}$  3 アリールカルボニル、4) ハロゲン化されていてもよい $C_{2-6}$  アルコキシカルボニル、
- 5)  $C_{1-6}$  アルキルイミドイル、6) ホルミルイミドイルおよび7) アミジノ、 第9群は
  - 1) 1-アゼチジニル、2) 1-ピロリジニル、3) 1-ピペリジニル、4) 4-モルホリニル、5) 1-ピペラジニルおよび 6) 4位に $C_{1-6}$  アルキル、 $C_{7-10}$  アラルキルまたは $C_{6-10}$  アリールを有していてもよい1-ピペラジニル、

### 第10群は

 $C_{3-9}$  シクロアルキル、1-インダニル、2-インダニル、 $C_{3-6}$  シクロアルケニル、 $C_{4-6}$  シクロアルカンジエニルおよび $C_{6-1-4}$  アリール、

#### 第11群は

- 25 1) 第12群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル基、2) 第12群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{3-6}$  シクロアルキル基、
  - 3) 第12群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{6-10}$  アリール基、
  - 4) 第12群から選ばれた基で置換されていてもよいC<sub>7-10</sub>アラルキル基、
  - 5) 第12群から選ばれた基で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシ基およ

び6)第12群から選ばれた基で置換されていてもよい第13群から選ばれた複素環基、

# 第12群は

5

10

15

20

1)水酸基、2)アミノ基、3)第16群から選ばれた基でモノまたはジ置換されたアミノ基、4)ハロゲン原子、5)ニトロ基、6)シアノ基、7)ハロゲン原子で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル基および8)ハロゲン原子で置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシ基、

## 第13群は

環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から 選ばれたヘテロ原子1ないし3種を少なくとも1個含む1)第5群および第6群 から選ばれた芳香族複素環基および2)第7群から選ばれた飽和あるいは不飽和 の非芳香族複素環基、

#### 第14群は

 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{3-6}$  シクロアルキル基および $C_{7-10}$  アラルキル基、第15群は

1)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-10}$ アルキルスルホニル、2)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルケニルスルホニル、3)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルキニルスルホニル、4)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルキルスルホニル、5)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルケニルスルホニル、6)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルケニルスルホニル、6)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-14}$  アリールスルホニルおよび7)第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-16}$  アラルキルスルホニル、

#### 第16群は

 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{1-6}$  アルカノイル、 $C_{7-1-3}$  アリールカルボニルおよび $C_{1-6}$  アルキルスルホニル、

# 第17群は

1-アゼチジニルカルボニル、1-ピロリジニルカルボニル、1-ピペリジニルカルボニル、4-モルホリニルカルボニルおよび第18群から選ばれた基で置換

74

されていてもよい1-ピペラジニルカルボニル、

#### 第18群は

5

10

15

20

25

 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{7-10}$  アラルキル基および $C_{6-10}$  アリール基、第19群は

第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{1-10}$ アルキルスルホニル、第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルケニルスルホニル、第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{2-6}$  アルキニルスルホニル、第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルキルスルホニル、第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{3-9}$ シクロアルケニルスルホニル、第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ アリールスルホニルおよび第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{6-14}$ アリールスルホニルおよび第12群から選ばれた置換基を有していてもよい $C_{7-10}$  アラルキルスルホニル、

### 第20群は

1-アゼチジニルスルホニル、1-ピロリジニルスルホニル、1-ピペリジニルスルホニル、4-モルホリニルスルホニルおよび第18群から選ばれた基で置換されていてもよい1-ピペラジニルスルホニル、

をそれぞれ示す。)、

(II-12) R<sup>b 1</sup> が第1群から選ばれた置換基を有していてもよいC<sub>3-8</sub>シクロアルキル基または第1群から選ばれた置換基を有していてもよいC<sub>6-1</sub> アリール基である化合物、

(II-13)  $R^{b-1}$  が 1) 置換基としてハロゲン原子、ハロゲンで置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル、 $C_{1-4}$  アルキルチオ、ニトロ、カルバモイル、スルファモイルまたは $C_{1-6}$  アルキルスルホニルを有していてもよい $C_{6-1}$  4 アリール基、2)置換基として $\mathbb{C}_{2-6}$  アルコキシカルボニル基または②置換基として $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキルを有していてもよいフェニルを有していてもよい $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキル基または3)置換基として $\mathbb{C}_{1}$  7 のロゲンで置換されていてもよい $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキルまたは3 のロゲンで置換されていてもよい $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキルまたは3 のロゲンで置換されていてもよい $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキルまたは3 のロゲンで置換されていてもよい $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキシ基を有していてもよい $\mathbb{C}_{3-8}$  9 のロアルキル基、 $\mathbb{R}^{b-2}$  が置換基としてハロゲン原子、 $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキル、 $\mathbb{C}_{1-6}$  アルキル、 $\mathbb{C}_{1-6}$  アルコキシ、またはシアノ

10

15

20

(II-14)  $R^{b-1}$  が1) 置換基としてハロゲン原子、 $C_{1-3}$  アルキル、トリフルオロメチル、メトキシ、トリフルオロメトキシ、メチルチオまたはニトロを有していてもよいフェニル、2) ナフチル、3) 置換基として① $C_{2-3}$  アルコキシカルボニル、②フェニルまたは③3-イロプロペニルフェニルを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル基または4) シクロヘキシル基、 $R^{b-2}$  が置換基としてハロゲン原子、メチル、メトキシまたはシアノを有していてもよいフェニル基、シクロヘキシル基または3-ピリジル基、 $R^{b-3}$  が①ハロゲン原子、②カルバモイル基、③4-モルホリニルスルホニル基または④メチルスルホニル基、 $R^{b-4}$  が水素原子、n bが 0 または 1、p bが 0 または 1 である上記(II-12)記載の化合物、

(II-15)  $R^{b-1}$  が置換基としてハロゲン原子または $C_{1-3}$  アルキルを有していてもよいフェニル基、 $R^{b-2}$  が置換基としてハロゲン原子またはメチルを有していてもよいフェニル基、 $R^{b-3}$  が①ハロゲン原子、②カルバモイル基、③ N原子上に $C_{1-6}$  アルキルおよび $C_{3-6}$  シクロアルキルの1または2個を有していてもよいスルファモイル基、第20群から選ばれた環状アミノスルホニル基、 $C_{1-6}$  アルキルスルホニル基または $C_{3-6}$  シクロアルキルスルホニル基、 $R^{b-4}$  が水素原子、n bが 0、p bが 0 または1 である上記(II-12)記載の化合物、

25 が好ましい。

R<sup>c 1</sup> で示される炭化水素基としては、例えば脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基等が挙げられる。好ましくは脂肪族鎖式炭化水素基または脂環式炭化水素基である。

該脂肪族鎖式炭化水素基としては、例えばアルキル基、アルケニル基、アルキ

76

5

10

15

ニル基等の直鎖状又は分枝鎖状の脂肪族炭化水素基が挙げられる。好ましくはア ルキル基である。該アルキル基としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、 イソプロピル、nープチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、nーペ ンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1-メチルプロピル、n-ヘキシル、イ ソヘキシル、1,1-ジメチルブチル、<math>2,2-ジメチルプチル、<math>3,3-ジメチルプチル、3.3-ジメチルプロピル、2-エチルプチル、n-ヘプチル、1-メチルヘプチル、1 - エチルヘキシル、n - オクチル、1 - メチルヘプチル、ノ ニル等のC, \_, 。アルキル基(好ましくはC, \_。アルキル等)等が挙げられ る。該アルケニル基としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、2-メ チルアリル、1-プロペニル、2-メチル-1-プロペニル、1-ブテニル、2 ープテニル、3ープテニル、2ーエチルー1ープテニル、2ーメチルー2ープテ ニル、3-メチル-2-プテニル、1-ペンテニル、2-ペンテニル、3-ペン テニル、4-ペンテニル、4-メチル-3-ペンテニル、1-ヘキセニル、2-ヘキセニル、3-ヘキセニル、4-ヘキセニル、5-ヘキセニル等のC 2-6 アルケニル基等が挙げられる。該アルキニル基としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-ブチニル、2-ブチニル、3-プチニル、1 -ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、1-ヘキシ ニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニル等の C。\_。アルキニル基が挙げられる。

該脂環式炭化水素基としては、例えばシクロアルキル基、シクロアルケニル基、シクロアルカンジエニル基等の飽和又は不飽和の脂環式炭化水素基が挙げられる。好ましくはシクロアルキル基である。該シクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニル等のC3-9シクロアルキル(好ましくはC3-8シクロアルキル等)等、また1-インダニル、2-インダニルなどの縮合環が挙げられる。該シクロアルケニル基としては、例えば2-シクロペンテン-1-イル、3-シクロペンテン-1-イル、1-シクロプテン-1-イル、1-シクロペンテン-1-イル等のC3-6シクロアルケニル基等が挙げられる。該シクロアルカンジ

77

エニル基としては、例えば2, 4-シクロペンタンジエン-1-イル、2, 4-シクロヘキサンジエン-1-イル、2, 5-シクロヘキサンジエン-1-イル等の  $C_{4-6}$  シクロアルカンジエニル基等が挙げられる。

該アリール基としては、単環式又は縮合多環式芳香族炭化水素基が挙げられ、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル、4-4ンダニル、5-4ンダニル等の $C_{6-1}$ 4アリール基等が好ましく、中でもフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等が特に好ましい。

5

10

15

20

25

 $R^{c^2}$ で示される炭素数 2 以上の炭化水素基としては、 $R^{c^1}$  で示される炭化水素基のうち炭素数 2 以上のものが挙げられる。好ましくは $R^{c^1}$  で述べたもののうち、 $C_{2-6}$  アルキルおよび $C_{3-8}$  シクロアルキルである。

R°¹とR°²が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい 環を形成する場合、このような環としては、1個の窒素原子の他にさらに窒素原子、酸素原子、イオウ原子を含む環であってもよく、その例としてはたとえば、1ーアゼチジニル、1ーピロリジニル、1ーピペリジニル、1ーホモピペリジニル、ヘプタメチレンイミノ、1ーピペラジニル、1ーホモピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノなどの単環、2ーイソインドリニル、1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー2ーイソキノリル、1, 2, 4, 5ーテトラヒドロー3H-3ーベンゾアゼピン-3ーイルなどの縮合環、インデン-1ースピロー4'ーピペリジン-1'ーイルなどのスピロ環などの環状アミノ基が挙げられ、該環状アミノ基は該環上の化学的に可能な位置に1~5個、好ましくは1~3個の置換基を有していてもよい。

該置換基としては、ヒドロキシ基、シアノ基、ニトロ基、オキソ基、ハロゲン原子(例、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等)、および一般式:-Y°R°a(式中、R°aは置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、Y°は結合手(単結合)、-CR°bR°°-、-COO-、-CO-、-CO-NR°b-、-CS-NR°b-、-CO-S-、-CS-S-、-CO-NR°b-CO-NR°c-、-C(=NH)-NR°b-、-NR°b-、-NR°b-、-NR°b-、-NR°b-、-NR°b-、-NR°b-CS-NR°c-、-NR°b-CS-NR°c-、-NR°b-CS-NR°c-、-NR°b-CS-、-N

78

S-、-NR<sup>c</sup> b-C(=NH)-NR<sup>c</sup> c-、-NR<sup>c</sup> b-SO<sub>2</sub>-、-NR<sup>c</sup> b-NR<sup>c</sup> c-、-O-、-O-CO-、-O-CS-、-O-CO-O、-O-CO-NR<sup>c</sup> b-、-O-C(=NH)-NR<sup>c</sup> b-、-S-CS-、-O-CO-O、-O-CO-NR<sup>c</sup> b-、-S-CO-、-S-CS-NR<sup>c</sup> b-、-S-CO-、-S-CS-、-S-CO-NR<sup>c</sup> b-、-S-CS-NR<sup>c</sup> b-、-S-C(=NH)-NR<sup>c</sup> b-などを示し、R<sup>c</sup> b、R<sup>c</sup> は水素原子、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいアルトニル基、置換基を有していてもよいアルトニル基、置換基を有していてもよいアルトニル基、置換基を有していてもよいアルトニル基、置換基を有していてもよいアルトニル基、置換基を有していてもよいアルトルスルホニル基、置換基を有していてもよいアリールスルホニル基等を示す)で表される基などが挙げられる。

5

10

15

20

25

R° a で示される置換基を有していてもよい炭化水素基の「炭化水素基」としては、例えば脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基等が挙げられる。これらの脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基としてはR° 1 で示される脂肪族鎖式炭化水素基、脂環式炭化水素基及びアリール基として述べたものがそれぞれ挙げられる。また該炭化水素基の置換基としては、後述のR° 3 で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における置換基として述べたものが挙げられる。

前記R<sup>°</sup> で示される「置換基を有していてもよい複素環基」としては、後述のR<sup>°</sup> で示される「置換基を有していてもよい複素環基」と同様なものが挙げられる。

前記R° b およびR° c で示される置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基、置換基を有していてもよい複素環基、カルボン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよいアルキルスルホニル基、置換基を有していてもよいアリールスルホニル基としては後述のR° 3 で示される置換基を有していてもよいアリールスルホニル基としては後述のR° 3 で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基としてのべたものが挙げられる。

R<sup>c 1</sup> およびR<sup>c 2</sup> としては、両者が結合して窒素原子と共に置換基を有して

79

いてもよい複素環を形成しているのが好ましい。

さらに好ましくは、NR<sup>c1</sup>R<sup>c2</sup>が式:

5

10

15

20

25

$$-N \longrightarrow -Y^{c}-R^{ca} \qquad -N \longrightarrow R^{ca} \qquad \text{s.t.} \qquad -N \longrightarrow N-Y^{c}-R^{ca}$$

(式中、 $Y^c$  および $R^c$  a は前記と同意義である)で示される基のときである。 ここで、 $Y^c$  と $R^c$  a は前記と同意義を示すが、 $R^c$  a は特に置換基を有していて もよいアリール基または置換基を有していてもよい複素環基が好ましい。  $Y^c$   $R^c$  a としては置換基を有していてもよいベンジル基が特に好ましい。 また $NR^c$  1  $R^c$  2 としては置換基を有していてもよい4 - ベンジル- 1 - ピペ リジニル基が特に好ましい。

 $R^{c-3}$  で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における炭化水素基としては $R^{c-1}$  で示される炭化水素基と同様なものが挙げられ、なかでも $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{3-8}$  シクロアルキル基、アリール基が好ましい。これらの例も $R^{c-1}$  で述べたものが挙げられる。

R<sup>c3</sup>で示される置換基を有していてもよい複素環基における複素環基としては、例えば、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が挙げられる。

該芳香族複素環基としては、芳香族単環式複素環基(例えばフリル、チエニル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、イミダゾリル、ピラゾリル、1,2,3ーオキサジアゾリル、1,2,4ーオキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3ーチアジアゾリル、1,2,4ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,3ートリアゾリル、1,2,4ートリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環基)及び芳香族縮合複素環基[例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベンゾ

チエニル、インドリル、イソインドリル、1 Hーインダゾリル、ベンズインダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2ーベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチアゾリル、ベンゾピラニル、1,2ーベンゾイソチアゾリル、1 Hーベンゾトリアゾリル、ベンゾピラニル、1,2ーベンゾイソチアゾリル、1 Hーベンゾトリアゾリル、キノキカル、イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキカリニル、 $\alpha$ ーカルボリニル、 $\beta$ ーカルボリニル、 $\gamma$ ーカルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェノチアジニル、フェナシニル、フェナキサジニル、チアントレニル、フェナトリジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ  $\{1,2-\underline{b}\}$  ピリダジニル、ピラゾロ  $\{1,5-\underline{a}\}$  ピリジル、イミダゾ  $\{1,2-\underline{a}\}$  ピリジル、イミダゾ  $\{1,2-\underline{a}\}$  ピリジル、イミダゾ  $\{1,2-\underline{a}\}$  ピリジル、 $\{1,2,4-\}$  リアゾロ  $\{1,2-\underline{a}\}$  ピリジル、 $\{1,2,4-\}$  リアゾロ  $\{1,2-\underline{a}\}$  ピリジル、 $\{1,2,4-\}$  アグロ  $\{1,3-\underline{a}\}$  ア

5

10

15

20

25

該非芳香族複素環基としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

R<sup>c 3</sup>で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における置換基およびR<sup>c 3</sup>で示される置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアルケニル基、置換基を有していてもよいアルキニル基、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基、置換基を有していてもよい対象素環基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよいイミドイル基、置換基を有していてもよいアミジノ基、置換基を有していてもよいオミジノ基、置換基を有していてもよいオール基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、置換基を有していてもよいカルバモイ

ル基、置換基を有していてもよいチオカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等、好ましくは塩素、臭素等)、シアノ基、ニトロ基、カルボン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよいアルキルスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基、置換基を有していてもよいアリールスルカイニル基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1ないし5個(好ましくは1ないし3個)置換していてもよい。

5

10

15

20

25

置換基としての「置換基を有していてもよいアリール基」におけるアリール基としては、例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等の $C_{6-1}$ 4 アリール基等が挙げられる。ここで、アリール基の置換基としては、低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等の $C_{1-6}$ 7ルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等の $C_{1-6}$ 7ルキル基等)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は2個置換していてもよい。

置換基としての「置換基を有していてもよいシクロアルキル基」におけるシクロアルキル基としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等のC<sub>3-7</sub>シクロアルキル基等が挙げられる。ここで、シクロアルキル基の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよいシクロアルケニル基」におけるシクロアルケニル基としては、例えばシクロプロペニル、シクロブテニル、シクロペンテニル、シクロヘキセニル等のC<sub>3-6</sub>シクロアルケニル基等が挙げられる。ここで、置換基を有していてもよいシクロアルケニル基の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキル基」におけるアルキル基 としては、例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-プチル、 イソブチル、 $\sec$ ーブチル、 $\det$ ーブチル、 $\det$ ーペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、1ーメチルプロピル、nーヘキシル、イソヘキシル、1,1ージメチルブチル、2,2ージメチルブチル、3,3ージメチルプチル、3,3ージメチルプチル、2,2ージメチルブチル、2,2ージメチルブチル、2,3ージメチルプロピル等の200 アルキル等が挙げられる。ここで、アルキル基の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

5

10

15

20

25

置換基としての「置換基を有していてもよいアルケニル基」におけるアルケニル基としては、例えばビニル、アリル、イソプロペニル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-メチルアリル、1-プロペニル、2-ブテニル、3-ブテニル、2-ズチルー1-プロペニル、1-プテニル、3-メチルー2-プテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペンテニル、1-ペキセニル 1-ペキセニル 1-ペキセニ

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキニル基」におけるアルキニル基としては、例えばエチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-プチニル、2-プチニル、3-プチニル、3-ペンチニル、2-ペンチニル、3-ペンチニル、3-ペンチニル、4-ペンチニル、1-ヘキシニル、2-ヘキシニル、3-ヘキシニル、4-ヘキシニル、5-ヘキシニル等の $C_{2-}$ 67ルキニル基が挙げられる。ここで、アルキニル基の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいアリール基」における置換基と同様な数の同様なものが挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよい複素環基」における複素環基としては、環系を構成する原子(環原子)として、酸素原子、硫黄原子及び窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1ないし3種(好ましくは1ないし2種)を少なくとも1個(好ましくは1ないし4個、さらに好ましくは1ないし2個)含む芳香族複素環基、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)等が挙げられる。

「芳香族複素環基」としては、芳香族単環式複素環基(例えばフリル、チエニ

5

10

15

20

25

ル、ピロリル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、イソチアゾリル、 イミダゾリル、ピラゾリル、1, 2, 3-オキサジアゾリル、1, 2, 4-オキサジ アゾリル、1,3,4-オキサジアゾリル、フラザニル、1,2,3-チアジアゾリ ル、1,2,4ーチアジアゾリル、1,3,4ーチアジアゾリル、1,2,3ートリア ゾリル、1,2,4-トリアゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピリダジニル、ピ リミジニル、ピラジニル、トリアジニル等の5ないし6員の芳香族単環式複素環 基)及び芳香族縮合複素環基「例えばベンゾフラニル、イソベンゾフラニル、ベ ンゾチエニル、インドリル、イソインドリル、1H-インダゾリル、ペンズイン ダゾリル、ベンゾオキサゾリル、1,2-ベンゾイソオキサゾリル、ベンゾチア **ゾリル、1,2ーベンゾイソチアゾリル、1Hーベンゾトリアゾリル、キノリル、** イソキノリル、シンノリニル、キナゾリニル、キノキサリニル、フタラジニル、 ナフチリジニル、プリニル、プテリジニル、カルバゾリル、αーカルボリニル、 β-カルボリニル、γ-カルボリニル、アクリジニル、フェノキサジニル、フェ ノチアジニル、フェナジニル、フェノキサチイニル、チアントレニル、フェナト リジニル、フェナトロリニル、インドリジニル、ピロロ〔1,2-<u>b</u>〕ピリダジ ニル、ピラゾロ〔1,5-a〕ピリジル、イミダゾ〔 $1,2-\underline{a}$ 〕ピリジル、イミ ダゾ〔1,5 $-\underline{a}$ 〕ピリジル、イミダゾ〔1,2 $-\underline{b}$ 〕ピリダジニル、イミダゾ (1, 2-a) ピリミジニル、1, 2, 4-トリアゾロ(4, 3-a) ピリジル、1,2,4-トリアゾロ〔4,3-<u>b</u>〕ピリダジニル等の8~12員の芳香族縮合複素 環基(好ましくは、前記した5ないし6員の芳香族単環式複素環基がベンゼン環 と縮合した複素環または前記した5ないし6員の芳香族単環式複素環基の同一ま たは異なった複素環2個が縮合した複素環)〕などが挙げられる。

「非芳香族複素環基」としては、例えばオキシラニル、アゼチジニル、オキセタニル、チエタニル、ピロリジニル、テトラヒドロフリル、チオラニル、ピペリジニル、テトラヒドロピラニル、モルホリニル、チオモルホリニル、ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和(好ましくは飽和)の非芳香族複素環基(脂肪族複素環基)などが挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよい複素環基」が有していてもよい置換基としては、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等のC<sub>1-6</sub>

84

アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等のC<sub>1-6</sub>アルカノイル、ベンゾイル等)等が挙げられる。

5

10

15

20

25

置換基としての「置換基を有していてもよいアミノ基」、「置換基を有してい てもよいイミドイル基」、「置換基を有していてもよいアミジノ基」、「置換基 を有していてもよい水酸基」及び「置換基を有していてもよいチオール基」にお ける置換基としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、 イソプロピル、プチル、イソプチル、t-プチル、ペンチル、ヘキシル等のC╷ - 6 アルキル基等)、アシル基(例えばC<sub>1-6</sub> アルカノイル(例えばホルミル、 アセチル、プロピオニル、ピバロイル等)、ベンゾイル等)、C<sub>1-6</sub>アルキル スルホニル(例えばメタンスルホニル、エタンスルホニル等)、C3-14、ア リールスルホニル(例えばベンゼンスルホニル、p-トルエンスルホニル等)、 ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルコキシーカルボニル(例えばトリフル オロメトキシカルボニル、2,2,2-トリフルオロエトキシカルボニル、トリ クロロメトキシカルボニル、2、2、2-トリクロロエトキシカルボニル等) 等 が挙げられるが、置換基としての「置換基を有していてもよいアミノ基」におけ る「アミノ基」は、置換基を有していてもよいイミドイル基(例えば、C<sub>1-6</sub> アルキルイミドイル、ホルミルイミドイル、アミジノ等)などで置換されていて もよく、また、2個の置換基が窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する 場合もあり、この様な場合の環状アミノ基としては、例えば1-アゼチジニル、 1-ピロリジニル、1-ピペリジニル、モルホリノ、1-ピペラジニル及び4位 に低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t ープチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、アラルキル基 (例えばペンジル、フェネチル等の $C_{7-10}$ アラルキル基等)、アリール基 (例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等のC<sub>6-10</sub>アリール基等) 等を有していてもよい1-ピペラジニル等の3~8員(好ましくは5~6員)の 環状アミノなどが挙げられる。

「置換基を有していてもよいカルバモイル基」としては、無置換のカルバモイルの他、N-モノ置換カルバモイル基及びN,N-ジ置換カルバモイル基が挙げられる。

85

5

10

15

20

25

「N-モノ置換カルバモイル基」は窒素原子上に1個の置換基を有するカルバ モイル基を意味し、該置換基としては、例えば低級アルキル基(例えばメチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、 ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、シクロアルキル基(例えばシクロプロピ ル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル等のC<sub>3-6</sub>シクロアルキ ル基等)、アリール基(例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル等のC。 - 1 o アリール基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等のC<sub>7</sub> -, 。アラルキル基、好ましくはフェニル-C<sub>1-4</sub>アルキル基等)、複素環基 (例えば前記したR°3で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」に おける置換基としての「複素環基」と同様のもの等)等が挙げられる。該低級ア ルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アラルキル基、複素環基は置換基を 有していてもよく、その置換基としては、例えば水酸基、置換基を有していても よいアミノ基「該アミノ基は、例えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 t ープチル、ペンチル、ヘキシ ル等のC, - 6 アルキル基等)、アシル基(例えばホルミル、アセチル、プロピ オニル、ピバロイル等のC<sub>1-6</sub>アルカノイル、ベンゾイル等)等の1又は2個 を置換基として有していてもよい。]、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭 素、ヨウ素等)、ニトロ基、シアノ基、1ないし5個のハロゲン原子(例えばフ ッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換基を有していてもよい低級アルキル基、1 ないし5個のハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)で置換基を 有していてもよい低級アルコキシ基等が挙げられる。該低級アルキル基としては、 例えばメチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソプチル、 sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等が 挙げられ、特にメチル、エチル等が好ましい。該低級アルコキシ基としては、例 えばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イ ソプトキシ、secープトキシ、tertープトキシ等のC<sub>1-6</sub>アルコキシ基等が挙 げられ、特にメトキシ、エトキシ等が好ましい。また、これらの置換基は、同一 又は異なって1又は2ないし3個(好ましくは1又は2個)置換しているのが好 ましい。

10

15

20

25

「N, N-ジ置換カルバモイル基」は、窒素原子上に2個の置換基を有するカ ルバモイル基を意味し、該置換基の一方の例としては上記した「N-モノ置換力 ルバモイル基」における置換基と同様のものが挙げられ、他方の例としては、例 えば低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、 t ープチル、ペンチル、ヘキシル等のC<sub>1-6</sub>アルキル基等)、C<sub>3-6</sub>シクロ アルキル基(例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロへ キシル等)、C<sub>7-1</sub>アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等、好まし くはフェニル-C1-4アルキル基等)等が挙げられる。また、2個の置換基が 窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形成する場合もあり、この様な場合の環 状アミノカルバモイル基としては、例えば1-アゼチジニルカルボニル、1-ピ ロリジニルカルボニル、1-ピペリジニルカルボニル、モルホリノカルボニル、 1-ピペラジニルカルボニル及び4位に低級アルキル基(例えばメチル、エチル、 プロピル、イソプロピル、ブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-}$ 。アルキル基等)、アラルキル基(例えばベンジル、フェネチル等のC<sub>7-10</sub> アラルキル基等)、アリール基(例えばフェニル、1ーナフチル、2ーナフチル 等のC。- 1 。アリール基等)等を有していてもよい1-ピペラジニルカルボニ ル等の3~8員(好ましくは5~6員)の環状アミノーカルボニルなどが挙げら れる。

「置換基を有していてもよいチオカルバモイル基」の置換基としては、前記した「置換基を有していてもよいカルバモイル基」の置換基と同様のものが挙げられる。

「置換基を有していてもよいスルファモイル基」としては、無置換のスルファモイルの他、N-モノ置換スルファモイル基及びN,N-ジ置換スルファモイル基が挙げられる。

「N-モノ置換スルファモイル基」は窒素原子上に1個の置換基を有するスルファモイル基を意味し、該置換基としては、N-モノ置換カルバモイル基の置換基と同様のものが挙げられる。

「N, N-ジ置換スルファモイル基」は、窒素原子上に2個の置換基を有する スルファモイル基を意味し、該置換基としては、N, N-ジ置換カルバモイル基

87

の置換基と同様のものが挙げられる。

5

10

15

20

25

「エステル化されていてもよいカルボキシル基」としては遊離のカルボキシル 基の他、例えば低級アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、ア ラルキルオキシカルボニル基等が挙げられる。

「低級アルコキシカルボニル基」としては、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、プトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、secープトキシカルボニル、tertープトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、イソペンチルオキシカルボニル、ネオペンチルオキシカルボニル等の $C_{1-6}$  アルコキシーカルボニル基等が挙げられ、中でもメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル等の $C_{1-3}$  アルコキシーカルボニル基等が好ましい。

「アリールオキシカルボニル基」としては、例えばフェノキシカルボニル、1ーナフトキシカルボニル、2ーナフトキシカルボニル等の $C_{7-1,2}$ アリールオキシーカルボニル基等が好ましい。

「アラルキルオキシカルボニル基」としては、例えばベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカルボニル等の $C_{7-1}$ 。アラルキルオキシーカルボニル基等(好ましくは、 $C_{6-1}$ 。アリールー $C_{1-4}$  アルコキシーカルボニルなど)が好ましい。

該「アリールオキシカルボニル基」、「アラルキルオキシカルボニル基」は置換基を有していてもよく、その置換基としては、前記したNーモノ置換カルバモイル基の置換基の例としてのアリール基、アラルキル基の置換基として挙げたものと同様のものが同様な数用いられる。

置換基としての「カルボン酸由来のアシル基」としては、水素原子又は前記した「N-モ/置換カルバモイル基」が窒素原子上に1個有する置換基とカルボニルとが結合したものなどが挙げられるが、好ましくは、ホルミル、アセチル、プロピオニル、ピバロイル等の $C_{1-6}$  アルカノイル、ベンゾイル等のアシルが挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよいアルキルスルフィニル基」及び 「置換基を有していてもよいアルキルスルホニル基」におけるアルキルとしては、

88

例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 t-ブチル、ペンチル、ヘキシル等の $C_{1-6}$ アルキル基等の低級アルキル基が挙げられる。

置換基としての「置換基を有していてもよいアリールスルフィニル基」及び 「置換基を有していてもよいアリールスルホニル基」におけるアリールとしては、 例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フェナントリル、アセナフチレニル等 のC<sub>6-1,4</sub> アリール基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

これらのアルキル、アリールの置換基としては、低級アルコキシ基(例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ等の $C_{1-6}$  アルコキシ基等)、ハロゲン原子(例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素等)、低級アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル等の $C_{1-6}$  アルキル基等)、アミノ基、水酸基、シアノ基、アミジノ基等が挙げられ、これらの任意の置換基は置換可能な位置に1又は2個置換していてもよい。

R° 4 で示される置換基を有していてもよい炭化水素基はR° 3 で示される置換基を有していてもよい炭化水素基と同様なものが挙げられ、またR° 4 で示される置換基を有していてもよい複素環基はR° 3 で示される置換基を有していてもよい複素環基と同様なものが挙げられる。

 $E^{\circ}$  で示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基における 2 価の鎖状炭化水素基としては例えば、メチレン、エチレン等の  $C_1$   $_6$  アルキレン、エテニレン等の  $C_2$   $_6$  アルキニレン等が挙げられる。好ましいものは  $C_1$   $_6$  アルキレンであり、もっとも好ましいものはトリメチレンである。

該2価の炭化水素基の置換基は、オキソ基以外のものであればよく、その具体 例としては、たとえば、置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有して いてもよいアリール基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基もしくはシ クロアルケニル基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、置換基を有し ていてもよいカルバモイル基もしくはチオカルバモイル基、置換基を有していて もよいアミノ基、置換基を有していてもよい水酸基、置換基を有していて チオール(メルカプト)基、カルボン酸由来のアシル基、置換基を有していても WO 03/090748

5

10

15

20

25

よいアルキルスルホニル基、置換基を有していてもよいアリールスルホニル基、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素など)、ニトロ、シアノなどが挙げられる。置換基の数が1~3であってもよい。これらの置換基を有していてもよいアルキル基、置換基を有していてもよいアリール基、置換基を有していてもよいシクロアルキル基もしくはシクロアルケニル基、エステル化基を有していてもよいカルボキシル基、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいアミノ基、置換基を有していてもよい水酸基、置換基を有していてもよいチオール(メルカプト)基、カルボン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよいアルキルスルホニル基、置換基を有していてもよいアリールスルホニル基は、前記R°3で示される置換基を有していてもよい複素環基における置換基として述べたものと同様なものが挙げられる。

J°で示される置換基を有していてもよいメチン基における置換基としては前記R°³で示される置換基を有していてもよい複素環基における置換基として述べたものと同様なものが挙げられる。

 $Q^c$  および $R^c$  で示される置換基を有していてもよい 2 価の $C_{1-3}$  鎖状炭化水素基における 2 価の $C_{1-3}$  鎖状炭化水素基としては、 $E^c$  で示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基における 2 価の鎖状炭化水素基のうち、炭素数  $1\sim3$  のものが挙げられる。

Q°およびR°で示される置換基を有していてもよい2価の $C_{1-3}$ 鎖状炭化水素基における置換基としては、E°で示されるオキソ基以外の置換基を有していてもよい2価の鎖状炭化水素基における置換基と同様なものが挙げられる。

R<sup>c</sup> <sup>5</sup> で示されるカルボキシ基またはスルホン酸基の塩としては、たとえばナトリウム、カリウム、リチウムなどのアルカリ金属との塩、たとえばカルシウム、マグネシウム、ストロンチウムなどのアルカリ土類金属との塩の他、アンモニウム塩などが挙げられる。

式(III)で表される化合物またはその塩(以下単に化合物(III)という)のなかでも次の化合物が好ましい。

(III-1) R<sup>c 1</sup> がC<sub>1 - 6</sub> アルキル基またはC<sub>3 - 8</sub> シクロアルキル基でR c 2 がC<sub>2 - 6</sub> アルキル基またはC<sub>3 - 8</sub> シクロアルキル基であるか、またはR WO 03/090748

5

10

15

20

25

(III-2) R<sup>c 1</sup> とR<sup>c 2</sup> が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい環を形成している化合物、

(III-3) 置換基を有していてもよい環がそれぞれ置換基を有していてもよい 1-ピペリジニル基または1-ピペラジニル基である上記(III-2) 記載の化 合物、

(III-4) 1-ピペリジニル基または1-ピペラジニル基の置換基が(1)ペンゼン環にハロゲンを有していてもよいフェニルー $C_{1-4}$  アルキル、(2)ヒドロキシを有していてもよいジフェニルメチル、(3)ペンゼン環にハロゲンを有していてもよいベンゾイル、(4)2-フェニルエテン-1-イル、(5)ハロゲンを有していてもよいフェニル、(6)ヒドロキシ、(7)フェノキシまたは(8)ペンジルオキシである上記(III-3)記載の化合物、

(III-5) 置換基を有していてもよい環が置換基を有していてもよい1-ピペリジニル基である上記(III-2) 記載の化合物、

(III-6) 1-ピペリジニル基の置換基がペンゼン環にハロゲンを有していて もよいペンジル基である上記(III-5)記載の化合物、

(III-7)  $R^{c_3}$  が(1) $C_{1-6}$  アルキル基、(2) $C_{3-8}$  シクロアルキル基、(3)ヒドロキシ基を有していてもよいベンジル基、(4)ナフチルメチル基、(5)置換基として①ハロゲンを有していてもよい $C_{1-4}$  アルキル、②ハロゲンを有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ、③フェニル、④シアノ、⑤ベ

91

ンジルオキシまたは⑥ハロゲン原子を有していてもよいフェニル基、(6)ナフチル基、(7)インダニル基または(8)テトラヒドロナフチル基である化合物、(III-8) R  $^c$   $^3$  が置換基として C  $_1$   $_4$  アルキルもしくはハロゲンを有していてもよいフェニル基である化合物、

5 (III-9)  $E^c$  がヒドロキシを有していてもよい $C_{2-6}$  ポリメチレンである 化合物、

(III-10)  $R^{c,4}$  が (1) 水素原子、 (2) ①ハロゲン、②ピリジル、③モルホリノ、④フリル、⑤エチニルまたは⑥ $C_{3-8}$  シクロアルキルを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル、 (3) ベンゼン環に①ハロゲン、② $C_{1-4}$  アルキル、 ③ハロゲノー $C_{1-4}$  アルキルまたは④ $C_{1-4}$  アルコキシを有していてもよいフェニルー $C_{1-4}$  アルキルまたは(4)  $C_{3-8}$  シクロアルキルである化合物、 (III-11)  $R^{c,4}$  が①置換基としてハロゲンまたはフリルを有していてもよい $C_{1-4}$  アルキル基または②ベンゼン環にハロゲンを有していてもよいベンジル基である化合物、

(III-12) -N(R<sup>c<sup>1</sup></sup>) R<sup>c<sup>2</sup></sup> が置換基を有していてもよい1-ピペリジニル基、E<sup>c</sup>がトリメチレン基、R<sup>c<sup>3</sup></sup> が置換基を有していてもよいフェニル基、G<sup>c</sup>がCO、J<sup>c</sup>がCHで、かつQ<sup>c</sup> およびR<sup>c</sup>がそれぞれメチレン基である化合物、

が好ましい。

10

上記式中、 $B^d$  で表される $-NR^d$   $^a$   $-SO_2$  -および $-NR^d$   $^a$  -CO -中、 $R^d$   $^a$  で示される $C_{1-6}$  アルキル基としては、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t - ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが、 $C_{2-6}$  アルケニル基としてはビニル、アリル、1 - プロペニル、イソプロペニル、2 - ブテニル、3 - ブテニル、2 - ヘキセニルなどが、 $C_{3-8}$  シクロアルキル基としては、たとえばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチルなどが挙げられる。

 $R^{d-1}$  で示されるハロゲン原子としてはたとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが、 $C_{1-6}$  アルキル基としては、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 t-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが、C

92

 $_{2}$   $_{4}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{4}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{4}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{4}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{4}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{4}$   $_{7}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{4}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{1}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{1}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{4}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$   $_{4}$   $_{2}$   $_{3}$   $_{4}$ 

R<sup>d 2</sup> で示されるハロゲンとしてはたとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられる。

5

10

15

20

25

 $R^{d}$  ? で示される「置換基としてハロゲンまたは $C_{1-4}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル」における $C_{1-6}$  アルキルとしては、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられ、置換基としてのハロゲンとしては、たとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが、また置換基としての $C_{1-4}$  アルコキシとしては、たとえばメトキシ、T0 プロポキシ、イソプロポキシ、T0 アルフトキシ、T1 アルフトキシ、T2 アルフトキシ、T3 でディングトキシ、T4 アルフトキシ、T5 では、たとえばが半られる。

 $R^{d}$  2 で示される「置換基としてハロゲンまたは $C_{1-4}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ」における $C_{1-4}$  アルコキシとしては、たとえばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、はn-プトキシなどが挙げられ、置換基としてのハロゲンとしては、たとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが、また置換基としてのn-4 アルコキシとしては、たとえばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、イソプロポキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシ、n-プトキシなどが挙られる。

 $R^{d^2}$ で示される $C_{1-4}$  アルカノイルアミノとしては、たとえばホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノ、プチリルアミノなどが挙げられる。  $R^{d^2}$  で表される $SO_2$  N $R^{d^6}$  R $^{d^6}$  、  $CONR^{d^6}$  R $^{d^6}$  およびN $R^{d^6}$  R $^{d^6}$  中、 $R^{d^6}$  および $R^{d^6}$  で示される「置換基としてハロゲンまたは $C_{1-4}$  アルコキシを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル基」としては、 $R^{d^2}$  で示される「置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルキル」と同様のものが挙げられ、「置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルキル」と同様のものが挙げられ、「置換基としてハロゲンまたは $C_{1-6}$  アルキル」と同様のものが挙げられ、「

 $_4$  アルコキシを有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキル基」としては、たとえばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチルなどが挙げられ、置換基としてのハロゲンとしては、たとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが、また置換基としての $C_{1-4}$  アルコキシとしては、たとえばメトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、1-プロポキシ、1-プトキシ、1-プトキシ、1-プトキシ、1-プトキシ、1-プトキシ、1-プトキシ、1-プトキシ、1-

5

10

15

20

25

 $R^{d}$  <sup>2</sup> で表される $NR^{d}$  <sup>a</sup>  $-SO_2$   $R^{d}$  <sup>d</sup> 中、 $R^{d}$  <sup>a</sup> は $B^{d}$  で表される $-NR^{d}$  <sup>a</sup>  $-SO_2$  -および $-NR^{d}$  <sup>a</sup> -CO-における $R^{d}$  <sup>a</sup> の定義と同じである。

 $R^{d}$  <sup>2</sup> で表される $SO_2$   $R^{d}$  <sup>d</sup> および $NR^{d}$  <sup>a</sup>  $-SO_2$   $R^{d}$  <sup>d</sup> 中、 $R^{d}$  <sup>d</sup> で示される $C_1$  <sub>- 6</sub> アルキル基としては、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、t - プチル、ペンチル、ヘキシルなどが、 $C_3$  <sub>- 8</sub> シクロアルキル基としては、たとえばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチルなどがそれぞれ挙げられる。

式(I V)、(IIId)および(I V d)において、 $A^d$  で表される式(d 1)、(d 2)、(d 3)、(d 4)、(d 5)および(d 6)中、 $R^{d 3}$  で示される置換基を有していてもよい炭化水素基における炭化水素基としては、たとえば $C_{1-6}$  アルキル(たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、t-プチル、ペンチル、ヘキシルなど)、 $C_{2-6}$  アルケニル(たとえばビニル、アリル、1-プロペニル、イソプロペニル、2-プテニル、3-プテニル、2-ヘキセニルなど)、 $C_{2-6}$  アルキニル(ととえばエチニル、

94

2-プロピニル、2-プチニル、5-ヘキシニルなど)、 $C_{3-8}$  シクロアルキル (たとえばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロオクチルなど)、 $C_{6-10}$  アリール (たとえばフェニル、ナフチルなど) などが挙げられる。

5

10

15

20

25

該炭化水素基の置換基としては、たとえばハロゲン(たとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 $C_{1-4}$  アルコキシ(たとえばメトキシ、エトキシ、n- プロポキシ、イソプロポキシ、n- プロポキシ、イソプロポキシ、n- プロポキシ、n- プロポキシ、イソプロポキシ、n- でんとえばメチル、エチル、n- プロピル、イソプロピル、n- でんとえばメチル、エチル、n- プロピル、イソプロピル、n- でんとえばオル、n- でんとえばオル、n- でんとえばホルミルなど)、こトロ、シアノ、ヒドロキシ、n- でんとえばホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミノなど)、カルバモイル、スルファモイルなどが挙げられる。上記の中でも、該炭化水素基がn- でん。アルキル、n- であるとき、その置換基としてはハロゲン、n- であるとき、その置換基としてはハロゲン、n- であるとき、その置換基としてはハロゲン、n- でん。 アルキルおよびn- でん。 アルキルおよびn- でん。 アルキル・n- でん。 アルキルおよびn- でん。 アルキル・n- でん。 アルカノイルアミノ、カルバモイルおよびスルファモイルが好ましい。

 $R^{d}$  。で示される置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基における $C_{1-4}$  アルコキシとしては、たとえばメトキシ、エトキシ、プロポキシなどが挙げられ、 $R^{d}$  。で示される置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基における置換基としてはたとえばハロゲン(たとえばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、フェニルなどが挙げられる。

 $R^{d-3}$  で示される置換基を有していてもよいアミノ基としては、無置換のアミノ基の他、たとえば $C_{1-6}$  アルキルアミノ(たとえばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、イソブチルアミノ、t-プチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシルアミノなど)、ジ( $C_{1-6}$  アルキル)アミノ(たとえばジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、

ジプチルアミノなど)、 $C_{1-4}$  アルコキシアミノ(たとえばメトキシアミノ、エトキシアミノ、n-プロポキシアミノ、イソプロポキシアミノ、n-プトキシアミノ、イソプトキシアミノ、sec-プトキシアミノ、tert-プトキシアミノなど)などが挙げられる。

 $R^{d-4}$  および $R^{d-5}$  で示される $C_{1-6}$ アルキル基としては、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

10

 $R^d$  。 で示される $C_{1-6}$ アルキル基としては、たとえばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、t ープチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられ、 $C_{2-6}$  アルケニル基としては、たとえばビニル、アリル、1 ープロペニル、イソプロペニル、2 ープテニル、3 ープテニル、2 ーヘキセニルなどが挙げられる。

式(IV)で表される化合物またはその塩(以下単に化合物(IV)という)のなかでも次の化合物が好ましい。

15 (IV-1) $R^{d \ 3}$  が 1)置換基としてハロゲン、 $C_{1-4}$  アルコキシまたはフェニルを有していてもよい $C_{1-6}$  アルキル基、2) $C_{2-6}$  アルケニル基、3) $C_{2-6}$  アルキニル基、4)置換基としてハロゲン、 $C_{1-6}$  アルキルまたは $C_{1-4}$  アルコキシを有していてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキル基、5)置換基としてハロゲン、 $C_{1-6}$  アルキル、 $C_{1-4}$  アルコキシ、ニトロ、シアノ、 $E^{i}$  ヒドロキシ、 $E_{1-4}$  アルカノイルアミノ、カルバモイルまたはスルファモイルを有していてもよい $E_{6-10}$  アリール基、基6)置換基としてハロゲンまたはフェニルを有していてもよい $E_{1-4}$  アルコキシ基または7)置換基として1または2個の $E_{1-6}$  アルキルまたは $E_{1-4}$  アルコキシを有していてもよいアミノ基である化合物、

 $^{\rm d}$   $^{\rm 6}$  がヒドロキシ基、メチル基または $^{\rm C}$   $_{\rm 2-6}$  アルケニル基および  $^{\rm r}$   $^{\rm d}$   $^{\rm 6}$  る化合物、

(IV-3) A<sup>d</sup> が

$$R^{d3a} X^{d1} N \qquad (CH_2)_{nd1} \qquad (d 1 a)$$

$$R^{d3a} \chi^{d1} N$$
 (d 3a)

または

5

10

15

20

$$R^{d3a} X^{d1} N$$
 (d 5 a)

(ただし、 $R^{d-3}$  a は $C_{1-6}$  アルキル基を、 $X^{d-1}$  は $-SO_2$  - または-CO - を、n d 1 は 1 または 2 を、 $R^{d-6}$  a は 1 に 1 に 1 または 1 大 1 をそれぞれ示す)で表される基、 $R^{d-6}$  が 1 が 1 の、1 または 1 な、1 または 1 な、1 な、1 または 1 な、1 な、1 な、1 な、1 な、1 な、1 な、1 な、1 な、1 な 1 な

などが好ましい。

上記式(e I) 中、R<sup>e 1</sup> で示される「置換されていてもよい 5~6 員環基」の「5~6 員環」としては、ベンゼンなどの6 員の芳香族炭化水素、シクロペンタンジエタン、シクロヘキサン、シクロペンテン、シクロヘキセン、シクロペンタンジエ

97

5

10

15

20

25

ン、シクロへキサンジエンなどの5~6員の脂肪族炭化水素、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジチオラン、オキサチオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、オキサジン、オキサジアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピランなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の非芳香族複素環などから水素原子1個を除いて形成される基などが挙げられるが、なかでも、「5~6員環」としては、ベンゼン、フラン、チオフェン、ピリジン、シクロペンタン、シクロヘキサン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、テトラヒドロピラン(好ましくは、6員環)などが好ましく、とりわけベンゼンが好ましい。

R<sup>e 1</sup> で示される「置換されていてもよい5~6員環基」の「5~6員環」が有していてもよい「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール基(硫黄原子は酸化されていてもよく、置換されていてもよいスルフィニル基または置換されていてもよいスルホニル基を形成していてもよい)、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいアシル、エステル化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよい芳香族基などが用いられる。

R<sup>c 1</sup> の置換基としてのハロゲンの例としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられ、とりわけフッ素および塩素が好ましい。

 $R^{e-1}$  の置換基としての置換されていてもよいアルキルにおけるアルキルとしては、直鎖状または分枝状の炭素数  $1 \sim 10$  のアルキル、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、Sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、

5

10

15

20

25

ノニル、デシルなどのC<sub>1-1</sub>。アルキル、好ましくは低級(C<sub>1-6</sub>)アルキ ルが挙げられる。該置換されていてもよいアルキルにおける置換基としては、ハ ロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置 換されていてもよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、 置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC1-4アルキルアミノ、ジ C, \_ 4 アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モ ルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミ ノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カ ルポキシル、C<sub>1-4</sub>アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アル キルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub> アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されて いてもよいC<sub>1-4</sub> アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキ シ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化されてい てもよいC, - 4 アルコキシーC, - 4 アルコキシ(例、メトキシメトキシ、メ トキシエトキシ、エトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフル オロエトキシエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、 プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エ タンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好まし ۲٧°

 $R^{e-1}$  の置換基としての置換されていてもよいシクロアルキルにおけるシクロアルキルとしては、例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルなどが挙げられる。該置換されていてもよいシクロアルキルにおける置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルキル

WO 03/090748

5

10

- (1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-10}$  アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる);
- (2) 置換されていてもよく、ヘテロ原子を含有していてもよいシクロアルキル (例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどのC<sub>3-7</sub>シクロアルキル;テトラヒドロフラニル、テトラヒドロチエニル、ピロリジニル、ピラゾリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、モルホリニル、チオモルホリニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニルなどの1~2個のヘテロ原子を含有する飽和の5~6員複素環基など(好ましくはテトラヒドロピラニルなど);などが挙げられる);
  - (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim10$ のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
- 25 (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、 2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメ チルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる):
  - (5) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニル $-C_{1-4}$  アルキル (例、ベンジル、フェネチルなど)などが挙げられる):

100

(6) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、プチリル、イソプチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられる);

(7) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる) などの置換基が挙げられ、

5

10

15

20

25

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよいシ クロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、(4)置換されていて もよいシクロアルケニル、(5)置換されていてもよいアラルキル、(6)置換 されていてもよいアシル、および(7)置換されていてもよいアリールが有して いてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C <sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ C<sub>1-4</sub> アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub> アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、 ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾー ルなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていても よいカルボキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコキシカルボニル、カル バモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイ ルなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルキル(例、トリフルオロメ チル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-6</sub>アルコキシ (例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、ト リフルオロエトキシなど;好ましくはハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アル コキシ)、ホルミル、C 。\_ ₄ アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルな ど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニル など)、置換されていてもよい5~6員の芳香族複素環〔例、フラン、チオフェ ン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチ アゾール、イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、 ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれ

た1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環など;該複

WO 03/090748

5

15

20

素環が有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、チオール基、アミノ基、カルボキシル基、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。〕などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。〕

- 10 R<sup>c 1</sup> の置換基としての置換されていてもよいチオール基における置換基としては、上記した「R<sup>c 1</sup> の置換基としての置換されていてもよい水酸基における 置換基」と同様なものが挙げられるが、なかでも
  - (1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$  。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$  )アルキルなどが挙げられる):
  - (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる);
  - (3) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニル $-C_{1-4}$  アルキル (例、ベンジル、フェネチルなど) などが挙げられる);
  - (4) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなど) が挙 げられる) などが好ましく、
- 25 上記した(1) 置換されていてもよいアルキル、(2) 置換されていてもよいシクロアルキル、(3) 置換されていてもよいアラルキル、および(4) 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素, 塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub> アルキルチオなど)、置換されていても

10

15

20

よいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの $5\sim 6$  員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシー $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシストキシ、メトキシエトキシ、エトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロエトキシエトキシ、エトシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロエトキシエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim 3$  個が好ましい。

 $R^{e-1}$  の置換基としての置換されていてもよいアミノ基の置換基としては、上記した「 $R^{e-1}$  の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基」と同様な置換基を  $1 \sim 2$  個有していてもよいアミノ基などが挙げられるが、なかでも(1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$  のアルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$  )アルキルなどが挙げられる):

- (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる);
- 25 (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、  $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim1$  0 のアルケニル、好ましくは 低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
  - (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロペキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロペキセニルメ

10

15

20

25

チルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);

- (5) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられる);
- (6) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる) などが好ましく、

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよい シクロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、(4)置換されてい てもよいシクロアルケニル、(5)置換されていてもよいアシル、および(6) 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換され ていてもよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換さ れていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>1-</sub> ン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノな ど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボ キシル、C, : 4 アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC, - 4 アルキル カルバモイル、ジC1-4アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていて もよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、 トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化されていても よいC<sub>1-4</sub>アルコキシーC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシメトキシ、メトキ シエトキシ、エトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロ エトキシエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、プ ロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタ ンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。 また、R゚¹ の置換基としての置換されていてもよいアミノ基は、アミノ基の 置換基同士が結合して、環状アミノ基(例えば、テトラヒドロピロール、ピペラ

ジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなど

10

15

25

の5~6員環の環構成窒素原子から水素原子1個を除いて形成され、窒素原子上 に結合手を有する環状アミノ基など)を形成していてもよい。該環状アミノ基は、 置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、ハロゲン(例、フッ素,塩 素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオ ール基 (例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されていてもよいア ミノ基(例、アミノ、モノC, \_ 4 アルキルアミノ、ジC1 - 4 アルキルアミノ、 テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、 ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化または アミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C1-4アルコ キシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイル、ジC<sub>1-</sub> アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキ シ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、 トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ -C<sub>1-4</sub> アルコキシ(例、メトキシメトキシ、メトキシエトキシ、エトキシエ トキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロエトキシエトキシなど)、 ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-</sub> 4 アルキルスルホニル (例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど) などが 挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

R° 1の置換基としての置換されていてもよいアシルとしては、

- 20 (1)水素、
  - (2) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$  。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$  )アルキルなどが挙げられる);
  - (3) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる):
    - (4) 置換されていてもよいアルケニル (例えば、アリル(allyl)、クロチル、

2-ペンテニル、<math>3-ヘキセニルなど炭素数  $2\sim1$  0 のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);

(5) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、 2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメ チルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);

5

10

15

20

25

(6) 置換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基(例えば、フェニル、ピ リジルなどが挙げられる)などがカルボニル基またはスルホニル基と結合したも の(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソプチリル、バレリル、イソバ レリル、ピバロイル、ヘキサノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、シクロブタ ンカルボニル、シクロペンタンカルボニル、シクロヘキサンカルボニル、シクロ ヘプタンカルボニル、クロトニル、2-シクロヘキセンカルボニル、ベンゾイル、 ニコチノイル、メタンスルホニル、エタンスルホニル等)が挙げられ、上記した (2) 置換されていてもよいアルキル、(3) 置換されていてもよいシクロアル キル、(4) 置換されていてもよいアルケニル、(5) 置換されていてもよいシ クロアルケニル、および(6)置換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基 が有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ 素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チ オール、C1-4アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、ア ミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、テトラヒドロ ピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、 イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化さ れていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコキシカルボ ニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキル カルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルコキシ(例、メ トキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオ ロエトキシなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルコキシーC1-4 アルコキシ(例、メトキシメトキシ、メトキシエトキシ、エトキシエトキシ、ト リフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロエトキシエトキシなど)、ホルミル、

 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキル

15

20

25

スルホニル (例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど) などが挙げられ、 置換基の数としては、1~3個が好ましい。

 $R^{e-1}$  の置換基としてのエステル化されていてもよいカルボキシル基としては、(1) 水素、

- (2) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-10}$ アルキル、好ましくは低級( $C_{1-60}$ )アルキルなどが挙げられる);
- 10 (3) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる);
  - (4) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数2~10のアルケニル、好ましくは低級(<math>C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
  - (5) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
  - (6) 置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、ナフチルなど)などがカルボニルオキシ基と結合したもの、好ましくはカルボキシル、低級( $C_1$   $_6$ )アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、ナフル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、フェノキシカルボニル、ナフトキシカルボニルなど)などが挙げられ、上記した(2)置換されていてもよいアルキル、(3)置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されていてもよいアルケニル、(5)置換されていてもよいシクロアルケニル、および
  - (6) 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基 (例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基 (例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミク

5

10

15

20

25

<sub>」 - 4</sub> アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モル ホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノ など)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カル ボキシル、C1-4アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC1-4アルキ ルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されてい てもよい C1-4 アルコキシ (例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、 トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化されていても よいC1-4アルコキシーC1-4アルコキシ(例、メトキシメトキシ、メトキ シエトキシ、エトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、トリフルオロ エトキシエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、プ ロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタ ンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。 R<sup>c 1</sup> の置換基としての置換されていてもよい芳香族基における芳香族基とし ては、フェニル、ピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラ ゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、テトラ ゾリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、トリアゾリル等の5~6員 の同素または複素環芳香族基、ベンゾフラン、インドール、ベンゾチオフェン、 ベンズオキサゾール、ベンズチアゾール、インダゾール、ベンズイミダゾール、 キノリン、イソキノリン、キノキサリン、フタラジン、キナゾリン、シンノリン などの縮環複素環芳香族基などが挙げられる。これらの芳香族基の置換基として は、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸 基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C, \_ 4 アルキルチオな ど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC1-4アルキルアミ ノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジ ン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環 状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基 (例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub> アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1</sub> \_ 4 アルキルカルバモイル、ジC<sub>1 - 4</sub> アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン

化されていてもよい C1-4 アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチ

ルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。

5

10

15

20

25

かかるR<sup>e 1</sup> の置換基は、1~4個(好ましくは、1~2個)同一または異な って環のいずれの位置に置換していてもよい。また、R <sup>e 1</sup> で示される「置換さ れていてもよい5~6員環」の「5~6員環」が2個以上の置換基を有する場合、 これらのうち、2個の置換基が互いに結合して、例えば、低級 (C<sub>1-6</sub>) アル キレン(例、トリメチレン、テトラメチレンなど)、低級(C<sub>1-6</sub>)アルキレ ンオキシ(例、-CH2-O-CH2-、-O-CH2-CH2-、-O-CH  $_{2}$  -CH $_{2}$  -. -O-C  $(CH_3)(CH_3)-CH_2-CH_2-$ など)、低級( $C_{1-6}$ )アルキレンチオ (例, -CH<sub>2</sub> - S - CH<sub>2</sub> - , -S - CH<sub>2</sub> - CH<sub>2</sub> - , -S - CH<sub>2</sub>  $_2$  -CH $_2$  -, -S-CH $_2$  -CH $_2$  -CH $_2$  -CH $_2$  -, -S-C(CH a)(CHa)-CH2-CH2-など)、低級(C1-6)アルキレンジオキシ  $_{0}$  $_{2}$  -S- $_{1}$  -S-CH $_{2}$  -CH $_{2}$  -S- $_{1}$  -S-CH $_{2}$  -CH $_{2}$  -CH $_{2}$  -S-など)、オキシ低級  $(C_{1-6})$  アルキレンアミノ (例、 $-O-CH_2-NH-$ 、 -O-CH2-CH2-NH-など)、オキシ低級(C1-6)アルキレンチオ (例、-O-CH2-S-、-O-CH2-CH2-S-など)、低級(C1-<sub>6</sub>) アルキレンアミノ(例、-NH-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-、-NH-CH<sub>2</sub>-CH  $_2$  - C  $H_2$  - など)、低級( $C_1$   $_6$  )アルキレンジアミノ(例、- N H - C H2 - NH-、-NH-CH2 - CH2 - NH-など)、チア低級(C1 - 6)ア ルキレンアミノ(例、-S-CH2-NH-、-S-CH2-CH2-NH-な ど)、低級(C<sub>2-6</sub>)アルケニレン(例、-CH<sub>2</sub>-CH=CH-、-CH<sub>2</sub> -CH<sub>2</sub>-CH=CH-、-CH<sub>2</sub>-CH=CH-CH<sub>2</sub>-など)、低級(C<sub>4</sub> <sub>- 6</sub>) アルカジエニレン(例、-CH=CH-CH=CH-など)などを形成し

109

ていてもよい。

5

10

15

20

25

さらに、R<sup>e-1</sup> の置換基2個が互いに結合して形成する2価の基は、R<sup>e-1</sup> で示される「置換されていてもよい5~6員環」の「5~6員環」が有していてもよい「置換基」と同様な置換基(ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール基(硫黄原子は酸化されていてもよく、置換されていてもよいスルフィニル基または置換されていてもよいスルホニル基を形成していてもよい)、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいアシル、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよい方香族基など)を1~3個有していてもよい。

 $R^{e-1}$  で示される「置換されていてもよい  $5\sim6$  員環基」の「 $5\sim6$  員環」が 有していてもよい「置換基」としては、とりわけ、ハロゲン化または低級(Cı - 4 ) アルコキシ化されていてもよい低級(C1 - 4 ) アルキル(例、メチル、 エチル、 t ープチル、トリフルオロメチル、メトキシメチル、エトキシメチル、 プロポキシメチル、プトキシメチル、メトキシエチル、エトキシエチル、プロポ キシエチル、プトキシエチルなど)、ハロゲン化または低級(C<sub>1-4</sub>)アルコ キシ化されていてもよい低級(C<sub>1-4</sub>)アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、 **プロポキシ、ブトキシ、t-ブトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキ** シ、エトキシメトキシ、プロポキシメトキシ、プトキシメトキシ、メトキシエト キシ、エトキシエトキシ、プロポキシエトキシ、ブトキシエトキシ、メトキシプ ロポキシ、エトキシプロポキシ、プロポキシプロポキシ、ブトキシプロポキシな ど)、ハロゲン(例、フッ素、塩素など)、ニトロ、シアノ、1~2個の低級  $(C_{1-4})$  アルキル、ホルミルまたは低級  $(C_{2-4})$  アルカノイルで置換され ていてもよいアミノ(例、アミノ、メチルアミノ、ジメチルアミノ、ホルミルア ミノ、アセチルアミノなど)、5~6員の環状アミノ基(例、1-ピロリジニル、 1-ピペラジニル、1-ピペリジニル、4-モルホリノ、4-チオモルホリノ、 1-イミダゾリル、4-テトラヒドロピラニルなど)などが挙げられる。

 $X^{e-1}$  および $X^{e-2}$  で示される「直鎖部分を構成する原子数が1ないし4個である2価の基」としては、例えば、-( $CH_2$ ) $_{e-1}$  - [e-a は $1\sim 4$ の整

数(好ましくは  $1\sim 2$  の整数)を示す]、 $-(CH_2)_{eb}$   $-X^{e^3}$  -[e b'は  $0\sim 3$  の整数(好ましくは  $0\sim 1$  の整数)を示し、 $X^{e^3}$  は置換されていてもよいイミノ基(例、低級( $C_{1-6}$ )低級アルキル、低級( $C_{3-7}$ )シクロアルキル、ホルミル、低級( $C_{2-7}$ )低級アルカノイル、低級( $C_{1-6}$ )低級アルコキシーカルボニルなどで置換されていてもよいイミノ基など)、カルボニル基、酸素原子または酸化されていてもよい硫黄原子(例、 $-S(O)_{em}$   $-(emit 0\sim 2$  の整数を示す)など)を示す]、-CH=CH-、-C=C-、-CO-NH-、 $-SO_2-NH-$ などが挙げられる。これらの基が $W^e$  と結合するのは、左右何れの結合手であってもよいが、 $X^{e^1}$  の場合、右側の結合手を介して $W^e$  と結合するのが好ましく、 $X^{e^2}$  の場合、左側の結合手を介して $W^e$  と結合するのが好ましい。

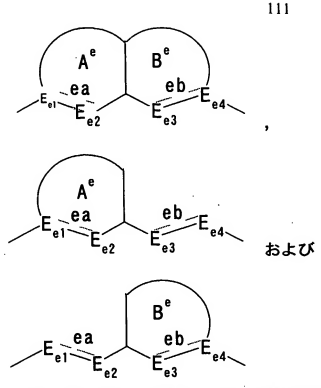
 $X^{e-1}$  としては、結合手、 $-(CH_2)_{e-b}$  -O-[e-b] は0, 1または 2の整数(好ましくは $0\sim1$ の整数)を示す]、 $-C\equiv C-$ などが好ましく、結合手がさらに好ましい。

 $X^{e^2}$  としては、 $-(CH_2)_{ea}$  -[ea', は1~2の整数を示す]、 $-(CH_2)_{eb}$   $-X^{e^3}$   $-[eb', は0~1の整数を示し、<math>X^{e^3}$  は置換されていてもよいイミノ基、カルボニル基、酸素原子または酸化されていてもよい硫黄原子を示す]、-CH=CH-、-CO-NH-、 $-SO_2-NH-$ などが好ましく、-CO-NH-がさらに好ましい。

20 上記式 (e I) 中、W°で示される式:

5

10



. 5

(式中、環 $A^e$  および環 $B^e$  はそれぞれ置換されていてもよい $5\sim7$  員環を示し、 $E_{e,1}$  および $E_{e,4}$  はそれぞれ置換されていてもよい炭素原子または置換されていてもよい窒素原子を示し、 $E_{e,2}$  および $E_{e,3}$  はそれぞれ置換されていてもよい炭素原子、置換されていてもよい窒素原子、酸化されていてもよい硫黄原子 (例、 $-S(O)_{e,m}$  - ( $emt0\sim2$ の整数を示す) など) または酸素原子を示し、e a および e b はそれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される 2 価の基は、それぞれ

5

10

15

(式中の各記号は前記と同意義)のような様式で隣接する $X^{c-1}$  および $X^{c-2}$  と結合していることを示す。

上記式(e I)中、 $A^e$  で示される「置換されていてもよい $5\sim7$  員環」の「 $5\sim7$  員環」としては、 $C_{5-7}$  シクロアルカン(例、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン等)、 $C_{5-7}$  シクロアルケン(例、1-シクロペンテン、2-シクロペンテン、3-シクロペンテン、2-シクロペンテン、3-シクロペキセン等)、 $C_{5-6}$  シクロアルカジエン(例、2,4-シクロペンタジエン、2,4-シクロヘキサジエン、2,5-シクロヘキサジエン等)などの $5\sim7$  員(好ましくは $5\sim6$  員)の飽和又は不飽和の脂環式炭化水素;ベンゼンなどの6 員の芳香族炭化水素;酸素原子、硫黄原子、窒素原子等から選ばれたヘテロ原子1 ないし3 種(好ましくは1 ないし2 種)を少なくとも1 個(好ましくは1 ないし4 個、さらに好ましくは1 ないし2 個)含む $5\sim7$  員の芳香族複素環、飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環(脂肪族複素環)等;などが挙げられる。

ここで「芳香族複素環」としては、5~6 員の芳香族単環式複素環(例えばフラン、チオフェン、ピロール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、イソチアゾール、イミダゾール、ピラゾール、1,2,3 - オキサジアゾール、1,2,3

5

10

15

20

25

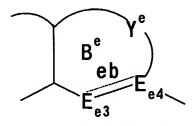
ーチアジアゾール、1,2,4ーチアジアゾール、1,3,4ーチアジアゾール、1,2,3ートリアゾール、1,2,4ートリアゾール、テトラゾール、ピリジン、ピリダジン、ピラジン、トリアジン等)などが挙げられ、「非芳香族複素環」としては、例えばピロリジン、テトラヒドロフラン、チオラン、ピペリジン、テトラヒドロピラン、モルホリン、チオモルホリン、ピペラジン、ピラン、オキセピン、チエピン、アゼピン等の5~7員(好ましくは5~6員)の飽和あるいは不飽和の非芳香族複素環(脂肪族複素環)など、あるいは前記した芳香族単環式複素環の一部又は全部の二重結合が飽和した5~6員の非芳香族複素環などが挙げられる。

 $A^e$  で示される「置換されていてもよい  $5 \sim 7$  員環」の「 $5 \sim 7$  員環」としては、 $5 \sim 6$  員の芳香環が好ましく、さらにベンゼン、フラン、チオフェン、ピロール、ピリジン(好ましくは、6 員環)などが好ましく、とりわけベンゼンが好ましい。

 $A^e$ で示される「置換されていてもよい  $5\sim7$  員環」の「 $5\sim7$  員環」が有していてもよい「置換基」としては、 $R^{e-1}$ で示される「置換されていてもよい  $\sim$  6 員環基」の「 $5\sim6$  員環」が有していてもよい「置換基」と同様なものが挙げられる。また、かかる $A^e$ の置換基は、 $1\sim4$  個(好ましくは、 $1\sim2$  個)同一または異なって環のいずれの位置に置換していてもよく、 $E_{e-1}$  および $E_{e-2}$ で示される位置あるいはその他の位置の何れであっても、置換可能な位置であればいずれの位置に置換基を有していてもよい。

上記式 (e I) 中、B°で示される「置換されていてもよい  $5 \sim 7$  負環」の  $\lceil 5 \sim 7$  負環」としては、例えば

式:



で表される、置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよい 5 ~ 7 員環など が挙げられる。 WO 03/090748

上記式中、 $Y^{\circ}$  で示される 2 価の基は、環 $B^{\circ}$  が置換されていてもよい  $5\sim7$  員環を形成する 2 価の基を示し、例えば、

- (1)  $-(CH_2)_{e \ a \ 1}$   $-O-(CH_2)_{e \ a \ 2}$   $(e \ a \ 1 \ b \ L \ Ue \ a \ 2 \$
- -O-(CH=CH)-, -(CH=CH)-O-,

5

20

25

- (2)  $-(CH_2)_{eb1} S(O)_{em} (CH_2)_{eb2} (emは0~2の整数を示し、eb1およびeb2は同一または異なって0,1または2を示す。但し、eb1およびeb2との和は2以下である)、$
- $-S(O)_{em} (CH = CH) (CH = CH) S(O)_{em} (CH = CH)_{em} (CH)_{em} ($ 
  - (3)  $-(CH_2)_{ed}$  1  $-(ed1は1, 2または3を示す)、<math>-CH_2$   $-(CH_2)_{ed}$  (CH\_2)  $-(CH_2)_{ed}$  (CH=CH)  $-(CH_2)_{ed}$  (CH)  $-(CH_2)_{ed}$  (CH) (
  - (4)  $-(CH_2)_{e_1} NH (CH_2)_{e_2} (e_1 および e_2 は同一または異なって<math>0$ , 1または2を示す。但し、 $e_1$ および $e_2$ との和は2以下である)、

よびe 7 はいずれかが 0 を示し、他方は 0 または 1 を示す)、 $-(CH_2)_{e.8}$   $-(N=N)-(CH_2)_{e.9}$  -(e.8 および e.9 はいずれかが 0 を示し、他方は 0

または1を示す)などが挙げられる。具体的には、例えば、-〇-、-〇-CH

 $_2$  -, -O-CH $_2$  -CH $_2$  -, -O-CH=CH-, -S(O) $_{em}$  - (emit

 $0 \sim 2$  の整数を示す)、 $-S(O)_{em} - CH_2 - (emは 0 \sim 2$  の整数を示す)、

-S(O)<sub>em</sub>-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-(emは0~2の整数を示す)、-S(O)<sub>em</sub>

- CH=CH-(emは0~2の整数を示す)、- CH<sub>2</sub> -、- (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub> -、

-(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub> -, -CH=, -CH=CH-, -CH=CH-CH<sub>2</sub> -, -C

 $H_2$  - CH = CH - 、 - NH - 、 - N = CH - 、 - CH = N - 、 - N = N - (それぞれ、 $A^c$  を起点とした結合を示す)などの 2 価の基が挙げられる。

また、該2価の基は、置換基を有していてもよく、該置換基としては、R<sup>c</sup> <sup>1</sup> で示される「置換されていてもよい5~6員環基」の「5~6員環」が有していてもよい「置換基」と同様なものおよびオキソなどが挙げられるが、なかでも、

115

低級( $C_{1-3}$ )アルキル(例、メチル、エチル、プロピルなど)、フェニル、オキソ、水酸基などが好ましい。さらに、該2価の基としては、-O-C(O)-(環 $A^c$  を起点とした結合を示す)などのようなものでもよい。かかる2価の基の置換基は、 $1\sim4$ 個(好ましくは、 $1\sim2$ 個)同一または異なって置換していてもよい。置換位置は、該2価の基に結合可能であればいずれでもよい。

5

10

15

20

25

 $Y^e$  で示される 2 価の基としては、環  $A^e$  を起点として $-Y^e$  '  $-(CH_2)e$  m'  $-(Y^e$  'は $-S(O)_{em}$  -(emは0~2の整数を示す) 、-O-、-N H - または $-CH_2$  - を示し、em 'は  $0\sim2$  の整数を示す)、-CH=、-C H = CH-、-N= CH-、 $-(CH_2)em$  '  $-Y^e$  '  $-(Y^e$  'は $-S(O)_e$  m -(emは0~2の整数を示す)、<math>-O-、-NH- または $-CH_2$  - を示し、em 'は  $0\sim2$  の整数を示す)、-CH=N- などの基が好ましく、なかでも環  $A^e$  を起点として $-Y^e$  '  $-(CH_2)em$  '  $-(Y^e$  'は $-S(O)_{em}$  -(emは0~2の整数を示す)、<math>-O-、-NH- または $-CH_2$  - を示し、em 'は  $0\sim2$  の整数を示す)、-CH=、-CH= -CH= -CH- などの基が好ましく、とりわけ環  $A^e$  を起点として $-Y^e$  '  $-(CH_2)_2$   $-(Y^e$  'は $-S(O)_e$  -(emは0~2の整数を示す)、<math>-O-、-NH- または $-CH_2$   $-(Y^e)$  などの基(環  $B^e$  は置換されていてもよい  $S\sim7$  員環を示す)が好ましい。

B°で示される「置換されていてもよい $5\sim7$ 員環」の「 $5\sim7$ 員環」が有していてもよい「置換基」としては、 $R^{e-1}$ で示される「置換されていてもよい $5\sim6$ 員環基」の「 $5\sim6$ 員環」が有していてもよい「置換基」と同様なものおよびオキソなどが挙げられる。また、かかる $B^e$ の置換基は、 $1\sim4$ 個(好ましくは、 $1\sim2$ 個)同一または異なって環のいずれの位置に置換していてもよいが、 $E_{e-3}$ の位置は無置換であることが好ましい。

上記式(e~I)中、 $E_{e~3}$  および $E_{e~4}$  がそれぞれ置換されていてもよい炭素原子(好ましくは無置換の炭素原子)であり、e~bが二重結合である化合物が好ましい。

上記式(e I) 中、Z<sup>e 1</sup> で示される「2価の環状基」としては、R<sup>e 1</sup> で示される「置換されていてもよい5~6員環基」の「5~6員環」と同様なものから水素原子2個を除いて形成される基などが挙げられ、なかでもベンゼン、フラ

116

ン、チオフェン、ピリジン、シクロペンタン、シクロヘキサン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、テトラヒドロピランなどから水素原子2個を除いて形成される2価の環状基が好ましく、とりわけベンゼン、シクロヘキサン、ピペリジン(好ましくはベンゼン)から水素原子2個を除いて形成される2価の環状基が好ましく用いられる。

5

10

15

20

25

 $Z^{e-1}$  で示される「2価の環状基」は、 $R^{e-1}$  で示される「置換されていてもよい $5\sim6$  員環基」の「 $5\sim6$  員環」が有していてもよい「置換基」と同様な置換基を有していてもよいが、 $X^{e-2}$  および $Z^{e-2}$  以外の置換基を有していないことが好ましく、また、 $Z^{e-1}$  が6 員の2 価の環状基(好ましくはフェニレン)であるとき、 $Z^{e-2}$  の置換位置は $X^{e-2}$  のパラ位であることが好ましい。

上記式(e I)中、 $Z^{\circ 2}$  で示される「直鎖部分を構成する炭素原子数が1ないし4個である2価の基」は、置換基を有していてもよい炭素数1ないし4の炭化水素鎖を有する2価の基(例、 $C_{1-4}$  アルキレン、 $C_{2-4}$  アルケニレンなど、好ましくは、 $C_{1-3}$  アルキレン、さらに好ましくはメチレン)などが挙げられる。

 $Z^{e^2}$  で示される 2価の基としては、直鎖部分を構成する炭素原子数が 1 ないし 4 個である 2 価の鎖であればいずれでもよく、例えば $-(CH_2)_{e k 1} - (e k 1 は 1 \sim 4$  の整数)で表されるアルキレン鎖、 $-(CH_2)_{e k 2} - (CH = C H) - (CH_2)_{e k 3} - (e k 2 および e k 3 は同一または異なって <math>0$  、 1 または 2 を示す。但し、 e k 2 と e k 3 と の和は 2 以下である)で表されるアルケニレン鎖などが挙げられる。

 $X^{e-1}$  ,  $X^{e-2}$  および $Z^{e-2}$  で示される 2 価の基は、任意の位置(好ましくは 炭素原子上)に置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、直鎖部分を 構成する 2 価の鎖に結合可能なものであればいずれでもよいが、例えば、低級  $(C_{1-6})$  アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネ オペンチル、ヘキシルなど)、低級( $C_{3-7}$ )シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペナシル、シクロペプチルなど)、ホルミル、低級( $(C_{2-7})$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、

117

ブチリルなど)、エステル化されていてもよいホスホノ基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、水酸基、オキソなどが挙げられ、好ましくは、炭素数 $1\sim6$ の低級アルキル(好ましくは、 $C_{1-3}$  アルキル)、水酸基、オキソなどが挙げられる。

該エステル化されていてもよいホスホノ基としては、 $-P(O)(OR^{e^{-1}})$ 

5

10

15

20

25

 $(OR^{e~8})$  [式中、 $R^{e~7}$  および $R^{e~8}$  はそれぞれ水素、炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基または炭素数  $3\sim 7$  のシクロアルキル基を示し、 $R^{e~7}$  および $R^{e~8}$  は互いに結合して  $5\sim 7$  負環を形成していてもよい] で表されるものが挙げられる。

上記式中、 $R^{e^{-7}}$  および $R^{e^{-8}}$  で表される炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s e c ーブチル、t e r t ーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシルなどが挙げられ、炭素数  $3\sim 7$  のシクロアルキルとしては、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペナチル、シクロペプチルなどが挙げられるが、好ましくは、鎖状の炭素数  $1\sim 6$  の低級アルキル、さらに好ましくは炭素数  $1\sim 3$  の低級アルキルが挙げられる。 $R^{e^{-7}}$  および $R^{e^{-8}}$  としては、同一であっても異なっていてもよいが、同一であることが好ましい。また、 $R^{e^{-7}}$  および $R^{e^{-8}}$  は互いに結合して  $5\sim 7$  負環を形成する場合、 $R^{e^{-7}}$  と $R^{e^{-8}}$  とが互いに結合して、 $-(CH_2)_2$  - 、 $-(CH_2)_3$  - 、 $-(CH_2)_4$  ーで表される直鎖状の $C_2$  - 4 アルキレン側鎖を形成する。該側鎖は置換基を有していてもよく、例えばかかる置換基としては、水酸基、ハロゲンなどが挙げられる。

該エステル化されていてもよいカルボキシル基のエステル化されたカルボキシル基としては、カルボキシル基と炭素数  $1 \sim 6$  のアルキル基または炭素数  $3 \sim 7$  のシクロアルキル基とが結合したもの、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、sec - ブトキシカルボニル、ter t - ブトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル等が挙げられる。

 $Z^{e^2}$  で示される 2 価の基としては、置換されていてもよい  $C_{1-3}$  アルキレン、なかでも  $C_{1-3}$  アルキル、水酸基またはオキソで置換されていてもよい C

118

<sub>1-3</sub>アルキレンが好ましい。

5

10

15

20

25

さらに、 $Z^{e^2}$  で示される2価の基としては、ベンゼン環を起点として $-Z^e$ ' $-(CH_2)$  en-または $-(CH_2)$  en-  $Z^{e^\prime}$   $-(Z^{e^\prime}$  は-  $-(Z^{e^\prime}$  と $-(Z^{e^\prime}$  は $-(Z^{e^\prime})$  と $-(Z^{e^\prime}$  と $-(Z^{e^\prime})$  と $-(Z^{e^\prime})$  で表される基、なかでも、ベンゼン環を起点として $-(Z^{e^\prime})$  と $-(Z^{e^\prime})$  に $-(Z^{e^\prime})$  は $-(Z^{e^\prime})$  は $-(Z^{e^\prime})$  に $-(Z^{e^\prime})$  で表される基、とりわけ、 $-(Z^{e^\prime})$  にないてもよい。で表される基、とりわけ、メチレンが好ましい。

上記式 (e I) 中、R ° 2 で示される「置換されていてもよく、窒素原子が 4 級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよいアミノ基」の「アミノ基」 としては、1~2個の置換基を有していてもよいアミノ基、3個の置換基を有し、 窒素原子が4級アンモニウム化されているアミノ基などが挙げられる。窒素原子 上の置換基が2個以上である場合、それらの置換基は同一であっても異なってい てもよく、窒素原子上の置換基が3個である場合、 $-N^+(R^e)_3$ 、 $-N^+(R^e)_2$  $^{\circ}$  )  $_{2}$  R  $^{\circ}$  'および $_{-}$  N  $^{+}$  R  $^{\circ}$  R  $^{\circ}$  'R  $^{\circ}$  '' (R  $^{\circ}$  、R  $^{\circ}$  'およびR  $^{\circ}$  '' はそれぞれ 異なって、水素または置換基を示す)のいずれのタイプのアミノ基であってもよ い。また、窒素原子が4級アンモニウム化されているアミノ基のカウンター・ア ニオンとしては、ハロゲン原子の陰イオン(例、CІ ̄、Br ̄、I ̄など)な どの他に、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などの無機酸から誘導される 陰イオン、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレ イン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸、p-トルエンスルホン酸などの有機酸から誘導される陰イオン、アスパラギン 酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸から誘導される陰イオンなどが挙げられる が、なかでも、 $Cl^-$ 、 $Br^-$ 、 $I^-$  などが好ましい。

該アミノ基の置換基としては、

(1) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イ ソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチ ル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$ 。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる);

(2) 置換されていてもよいシクロアルキル (例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シアノオクチルなどのC3-8シクロアルキルなどが挙げられる);

5

10

15

20

25

- (2-1) 該シクロアルキルは、硫黄原子、酸素原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有し、オキシラン、チオラン、アジリジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ピロリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、ナトラヒドロチオピラン、ピペリジンなど(好ましくは、6員環のテトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、ピペリジンなど)を形成していてもよく、アミノ基との結合位置は3位または4位(好ましくは、4位)が好ましい:
- (2-2) また、該シクロアルキルは、ベンゼン環と縮合し、インダン(例、インダン-1-イル、インダン-2-イルなど)、テトラヒドロナフタレン(例、 テトラヒドロナフタレン-5-イル、テトラヒドロナフタレン-6-イルなど) など(好ましくは、インダンなど)を形成していてもよく;
  - (2-3) さらに、該シクロアルキルは、炭素数 1~2の直鎖状の原子鎖を介して架橋し、ビシクロ[2.2.1] ヘプチル、ビシクロ[2.2.2] オクチル、ビシクロ[3.2.2] ノニルなど(好ましくは、炭素数 1~2の直鎖状の原子鎖を介した架橋を有するシクロヘキシルなど、さらに好ましくは、ビシクロ[2.2.1] ヘプチルなど)の架橋環式炭化水素残基を形成していてもよい;
- (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim 1$  0 のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
  - (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる):

5

10

15

20

25

- (5) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニルーC<sub>1-4</sub> アルキル(例、ベンジル、フェネチルなど)などが挙げられる);
- (6) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、炭素数1~4のアルコキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、炭素数7~10のアラルキルオキシカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニルなど)などが挙げられる):
- (7) 置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、ナフチルなど);
- (8) 置換されていてもよい複素環基(例えば、フラン、チオフェン、ピロール、 イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソ キサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、ト リアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のへ テロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環から水素原子1個を除いて 形成される基、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジチオラン、オ キサチオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾ リジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、オキサジン、オキサジアジン、 チアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロ ピランなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ 原子1~4個を含有する5~6員の非芳香族複素環から水素原子1個を除いて形 成される基など:好ましくは、5~6員の非芳香族複素環から水素原子1個を除 いて形成される基など; さらに好ましくは、テトラヒドロフラン、ピペリジン、 テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピランなどの1個のヘテロ原子を含有す る5~6員の非芳香族複素環から水素原子1個を除いて形成される基など)など の置換基が挙げられる。また、該アミノ基の置換基同士が結合して、ピペリジン、 ピペラジン、モルホリン、チオモルホリンなどの5~7員の環状アミノを形成し ていてもよい。

上記した(1) 置換されていてもよいアルキル、(2) 置換されていてもよい

5

10

15

20

25

121

シクロアルキル、(3) 置換されていてもよいアルケニル、(4) 置換されていてもよいシクロアルケニル、(5) 置換されていてもよいアラルキル、(6) 置換されていてもよいアシル、(7) 置換されていてもよいアリール、および

(8) 置換されていてもよい複素環基が有していてもよい置換基としては、ハロ ゲン(例、フッ素,塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい低 級(C<sub>1-4</sub>)アルキル、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、 メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフル オロエトキシなど)、C<sub>1-4</sub>アルキレンジオキシ(例、-O-CH<sub>2</sub>-O-、 -O-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-O-など)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、ア セチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホ ニル、エタンスルホニルなど)、フェニルー低級(C<sub>1-4</sub>)アルキル、C<sub>3-</sub> ,シクロアルキル、シアノ、ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基 (例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基 (例、アミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、テト ラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピ ロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはア **ミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコキ** シカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub> アルキルカルバモイルなど)、低級(C<sub>1-4</sub>)アルコキシーカルボニル、低級 (C<sub>7-10</sub>)アラルキルオキシーカルボニル、オキソ基(好ましくは、ハロゲ ン、ハロゲン化されていてもよい低級(C<sub>1-4</sub>)アルキル、ハロゲン化されて いてもよい低級(C<sub>1-4</sub>)アルコキシ、フェニル-低級(C<sub>1-4</sub>)アルキル、 C<sub>3-7</sub>シクロアルキル、シアノ、水酸基など)などが挙げられ、置換基の数と しては、1~3個が好ましい。

上記式(e I)中、R  $^{\rm e}$   $^2$  で示される「置換されていてもよく、窒素原子が4 級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよいアミノ基」は、好ましくは(1)ハロゲン、シアノ、水酸基またはC  $_{3-7}$  シクロアルキルを1~3個有していてもよい直鎖または分枝状の低級(C  $_{1-6}$  )アルキル;

(2) ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ ) アルキルまたは

フェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキルを $1\sim3$ 個有していてもよく、硫黄原子、酸素原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよく、ベンゼン環と縮合していてもよく、炭素数 $1\sim2$ の直鎖状の原子鎖を介して架橋していてもよい $C_{5-8}$ シクロアルキル(例、それぞれ置換されていてもよいシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチアピラニル、ピペリジニル、インダニル、テトラヒドロナフタレニル、ビシクロ[2.2.1]ヘプチルなど);

5

10

15

20

25

- (3)ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキルまたは ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシを $1\sim3$ 個有していて もよいフェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル;
- (4)ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ ) アルキルまたは ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ ) アルコキシを $1\sim3$  個有していて もよいフェニル;および
- (5) ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシー低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ、フェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル、シアノまたは水酸基を $1\sim3$ 個有していてもよい $5\sim6$  員の芳香族複素環基(例、フラン、チオフェン、ピロール、ピリジンなどから水素原子1個を除いて形成される基)から選ばれる置換基を $1\sim3$ 個有していてもよいアミノ基である。

上記式(e I)中、「置換されていてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよい含窒素複素環基」の「含窒素複素環」としては、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの1個の窒素原子の他に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~3個を含有していてもよい5~6員の芳香族複素環、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ポキサジアジン、チアジン、

123

チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、アザシクロヘプタン、アザシクロオクタン(アゾカン)などの1個の窒素原子の他に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~3個を含有していてもよい5~8員の非芳香族複素環などが挙げられ、これらの含窒素複素環は、炭素数1~2の直鎖状の原子鎖を介して架橋し、アザビシクロ[2.2.1]ヘプタン、アザビシクロ[2.2.2]オクタン(キヌクリジン)など(好ましくは、炭素数1~2の直鎖状の原子鎖を介した架橋を有するピペリジンなど)の架橋環式含窒素複素環を形成していてもよい。

5

10

15

20

上記した含窒素複素環の具体例のなかでも、ピリジン、イミダゾール、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、モルホリン、チオモルホリン、アザビシクロ [2.2.2] オクタン (好ましくは、6員環) が好ましい。

該「含窒素複素環」の窒素原子は、4級アンモニウム化されていてもよく、あるいは酸化されていてもよい。該「含窒素複素環」の窒素原子が4級アンモニウム化されている含窒素複素環基」のカウンター・アニオンとしては、ハロゲン原子の陰イオン(例、C1<sup>-</sup>、Br<sup>-</sup>、I<sup>-</sup>など)などの他に、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などの無機酸から誘導される陰イオン、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などの有機酸から誘導される陰イオン、アスパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸から誘導される陰イオン、アスパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸から誘導される陰イオンなどが挙げられるが、なかでも、C1<sup>-</sup>、Br<sup>-</sup>、I<sup>-</sup>などが好ましい。

該「含窒素複素環基」は、炭素原子または窒素原子のいずれを介して2°2で 示される二価の基に結合していてもよく、2-ピリジル、3-ピリジル、2-ピ ペリジニルなどのように環構成炭素原子上で結合していてもよいが、

124

$$-z^{\frac{e2}{N}} N^{\frac{N}{N}}, \quad -z^{\frac{e2}{N}} N^{\frac{N}{N}}, \quad -z^{\frac{e2}{N}}$$

などのように環構成窒素原子上で結合するのが好ましい。

5

10

該「含窒素複素環」が有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル、置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ、置換されていてもよいでもよいでしまたはジフェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル、置換されていてもよいモノまたはジフェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル、置換されていてもよい $C_{3-7}$  シクロアルキル、シアノ、ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カ

125

5

10

15

20

25

ルボキシル、 $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アル キルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイルなど)、低級(C<sub>1-4</sub>) アルコキシーカルボニル、ホルミル、低級(C2-4)アルカノイル、低級(C 1-4)アルキルスルホニル、置換されていてもよい複素環基(例えば、フラン、 チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、 イソチアゾール、イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミ ジン、ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から 選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環から 水素原子1個を除いて形成される基、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフ ェン、ジチオラン、オキサチオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、 イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、オキサジ ン、オキサジアジン、チアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、 ピラン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピランなどの窒素原子、硫黄原 子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6 員の非芳香族複素環から水素原子1個を除いて形成される基などが挙げられ、置 換基の数としては、1~3個が好ましい。また、該「含窒素複素環」の窒素原子 は酸化されていてもよい。

該「含窒素複素環」が有していてもよい置換基としての「置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル」、「置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル」、「置換されていてもよい任人またはジフェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル」、「置換されていてもよい $C_{3-4}$ )アルキル」、「置換されていてもよい $C_{3-4}$ )アルキル」 および「置換されていてもよい複素環基」がそれぞれ有していてもよい置換基としては、例えば、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル、低級( $C_{3-10}$ )シクロアルケニル、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキレンジオキシ(例、メチレン

126

ジオキシ、エチレンジオキシなど)、シアノ、ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、低級( $C_{1-4}$ )アルコキシーカルボニルなどが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

5

10

15

20

25

上記式(e I)中、「置換されていてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよい含窒素複素環基」の「含窒素複素環」が有していてもよい置換基としては、(1)ハロゲン、(2)シアノ、(3)水酸基、(4)カルボキシル基、(5)低級( $C_{1-4}$ )アルコキシーカルボニル、(6)ハロゲン、水酸基または低級( $C_{1-4}$ )アルコキシで置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシで置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシで置換されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ、(8)ハロゲン、低級( $C_{1-4}$ )アルキル、水酸基、低級( $C_{1-4}$ )アルコキシまたは $C_{1-3}$  アルキレンジオキシで置換されていてもよいフェニル、(9)ハロゲン、低級( $C_{1-4}$ )アルキル、水酸基、低級( $C_{1-4}$ )アルコキシまたは $C_{1-3}$  アルキレンジオキシで置換されていてもよいフェニル、(9)ハロゲン、低級( $C_{1-4}$ )アルキル、水酸基、低級( $C_{1-4}$ )アルコキシまたは $C_{1-3}$  アルキレンジオキシで置換されていてもよいモノまたはジフェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル、(10)フラン、チオフェン、ピロール、ピリジンなどの5~6員の芳香族複素環から水素原子1個を除いて形成される基などが好ましい。

上記式  $(e\ I)$  中、 $R^{e\ 2}$  で示される「硫黄原子を介して結合する基」としては、式-S(O)  $em-R^{e\ S}$  (式中、emは $0\sim2$  の整数を示し、 $R^{e\ S}$  は置換基を示す)で表される基が挙げられる。上記式中、 $R^{e\ S}$  で示される置換基としては、例えば

(1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-プチル、ペンチ

ル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$ 。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる);

(2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる);

5

10

15

20

25

- (3) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニル $-C_{1-4}$  アルキル (例、ベンジル、フェネチルなど)などが挙げられる);
- (4) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる) などが好ましく、上記した (1) 置換されていてもよいアルキル、
- (2) 置換されていてもよいシクロアルキル、(3) 置換されていてもよいアラ ルキル、および(4)置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基 としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、 水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチ オなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC1-4アルキル アミノ、ジC1-4アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペ リジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員 の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル 基 (例、カルボキシル、C, \_ 4 アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC , \_ \_ アルキルカルバモイル、ジC <sub>1 - \_</sub> アルキルカルバモイルなど)、ハロゲ ン化されていてもよい C1-4 アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エ チルなど)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシ、 エトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C 2-4 アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、C1-4 アルキルス ルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置 換基の数としては、1~3個が好ましい。

上記式 (e I) 中、R<sup>c2</sup> で示される「式:

$$- p < R^{e5'}$$
 $(0)_{ek}$ 

5

20

(式中、ekは0または1を示し、ekが0の時、燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、R<sup>e 5</sup> 'およびR<sup>e 6</sup> 'はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい水酸基または置換されていてもよいアミノ基(好ましくは、置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基; さらに好ましくは、置換されていてもよい炭化水素基)を示し、R<sup>e 5</sup> 'およびR<sup>e 6</sup> 'は互いに結合して隣接する燐原子とともに環状基を形成していてもよい)で表される基」において、R<sup>e 5</sup> 'およびR<sup>e 6</sup> 'で示される置換されていてもよい炭化水素基における「炭化水素基」としては、

- 10 (1) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$   $_0$  アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$  )アルキルなどが挙げられる);
- 15 (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルなどが挙げられる);
  - (3) 置換されていてもよいアルケニル (例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなどの炭素数 <math>2\sim1$  0 のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
  - (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
- (5) 置換されていてもよいアルキニル(例えば、エチニル、1-プロピニル、  $2-プロピニル、<math>1-プチニル、2-ペンチニル、3-ヘキシニルなどの炭素数 2~10のアルキニル、好ましくは低級(<math>C_{2-6}$ )アルキニルなどが挙げられ

WO 03/090748

る) ;

5

10

15

20

個が好ましい。

- (6) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニル $-C_{1-4}$  アルキル (例、ベンジル、フェネチルなど)などが挙げられる);
- (7) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる) などが挙げられ、上記した (1) 置換されていてもよいアルキル、
- (2) 置換されていてもよいシクロアルキル、(3) 置換されていてもよいアル ケニル、(4) 置換されていてもよいシクロアルケニル、(5) 置換されていて もよいアルキニル、(6)置換されていてもよいアラルキル、および(7)置換 されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、 フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていて もよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されてい てもよいアミノ基(例、アミノ、モノC<sub>・--4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>・--4</sub>アル キルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チ オモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エ ステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 C<sub>1-4</sub> アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub> アルキルカルバモ イル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC 1-4 アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化 されていてもよい C1-4 アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、トリフルオロ メトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、 アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスル

ホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3

- (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルなどが挙げられる);
- (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数2~10のアルケニル、好ましくは低級(<math>C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);

5

15

20

25

- (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
- 10 (5) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニルー $C_{1-4}$  アルキル (例、ペンジル、フェネチルなど)などが挙げられる);
  - (6) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル (例えば、炭素数2~4のアルカノイル (例、アセチル、プロピオニル、プチリル、イソブチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル (例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど) などが挙げられる) ;
  - (7) 置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる)などを有していてもよい水酸基などが挙げられる。

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよいシクロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、(4)置換されていてもよいシクロアルケニル、(5)置換されていてもよいアラルキル、(6)置換されていてもよいアシル、および(7)置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、デトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルキルカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバ

131

モイルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。

5

10

15

20

25

また、上記式中、Rº5'およびR°6'は互いに結合して隣接する燐原子とと もに環状基(好ましくは、5~7員環)を形成していてもよい。かかる環状基は、 置換基を有していてもよく、当該置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、 臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール 基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ 基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テ トラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、 ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化または アミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコ キシカルボニル、カルバモイル、モノC1-4アルキルカルバモイル、ジC1-₄ アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC₁ - ₄ アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよ いC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシ、トリ フルオロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、プ ロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタ ンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。 上記式(e I)中、燐原子がホスホニウム塩を形成する場合のカウンター・ア ニオンとしては、ハロゲン原子の陰イオン(例、CI ̄、Br ̄、I ̄など)な どの他に、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などの無機酸から誘導される 陰イオン、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレ イン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン 酸、p-トルエンスルホン酸などの有機酸から誘導される陰イオン、アスパラギン

酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸から誘導される陰イオンなどが挙げられる

が、なかでも、 $CI^-$ 、 $Br^-$ 、 $I^-$ などが好ましい。

5

10

15

20 ·

25

Re 5 'およびRe 6 'で示される置換されていてもよいアミノ基としては、

- (1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-10}$ アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる):
- (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる):
- (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数2~10のアルケニル、好ましくは低級(<math>C_{2-5}$ )アルケニルなどが挙げられる);
- (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
- (5) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられる);
- (6) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる) などを1~2個有していてもよいアミノ基などが挙げられる。

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよいシクロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、(4)置換されていてもよいシクロアルケニル、(5)置換されていてもよいアシル、および(6)置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$ 

5

10

15

20

25

 $_4$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの $_5$  ~ 6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい $_{1-4}$  アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい $_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $_{1-4}$  個が好ましい。

R°2で示される「置換されていてもよいアミジノ基」および「置換されていてもよいグアニジノ基」における置換基としては、上記したR°2で示される「置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよいアミノ基」における置換基と同様なものが挙げられる

R<sup>e 2</sup> としては、(1)置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム 化またはオキシド化されていてもよいアミノ基、(2)置換されていてもよく、 環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよい含窒素複素環基、(3)置換されていてもよいアミジノ基または(4)置換されていてもよいグアニジノ基であることが好ましく、R<sup>e 2</sup> としては、置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよいアミノ基などがさらに好ましい。また、R<sup>e 2</sup> は置換されていてもよいアミジノ基または置換されていてもよいグアニジノ基であってもよい。

 $R^{e^2}$  としては、式 $-NR^eR^e$ " または $-N^+R^eR^e$ "で表される基(式中、 $R^e$ , $R^e$ "および $R^e$ "はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族炭化水素基(脂肪族鎖式炭化水素基および脂肪族環式炭化水素基)または置換されていてもよい脂環式(非芳香族)複素環基を示す)がさらに好ましい。

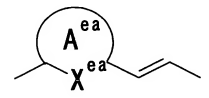
上記式中、R°, R°' およびR°"で示される「置換されていてもよい脂肪

族炭化水素基」および「置換されていてもよい脂環式複素環基」としては、置換基R<sup>e 2</sup> で示される「置換されていてもよいアミノ基」が有していてもよい置換基として例示された「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基(例、それぞれ置換されていてもよいアルキル、アルケニル、シクロアルケニルなど)」および「置換されていてもよい脂環式複素環基(例、置換されていてもよい5~6員の非芳香族複素環など)」と同様なものが挙げられる。

なかでも、 $R^e$  および $R^e$  'としては、置換されていてもよい鎖状炭化水素基(例、それぞれ置換されていてもよいアルキル、アルケニルなど)が好ましく、置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル基がさらに好ましく、置換されていてもよいメチル基がとりわけ好ましい。

R<sup>e</sup>"としては、置換されていてもよい脂環式炭化水素基(好ましくは、置換されていてもよいC<sub>3-8</sub>シクロアルキル基;さらに好ましくは置換されていてもよいシクロヘキシル)または置換されていてもよい脂環式複素環基(好ましくは、置換されていてもよい飽和の脂環式複素環基(好ましくは6員環基);さらに好ましくは、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル)が好ましい。

上記式(e I a)中、 $R^{e 1}$  、 $Z^{e 2}$  は前記と同意義である。 上記式(e I a)中、 $W^{e a}$  で示される



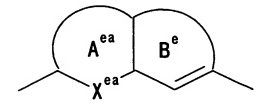
で表される基および

5

10

15

20



で表される基は、それぞれ

135

および

5

10

15

20

$$R^{e1}$$
 $X^{ea}$ 
 $B^{e}$ 
 $0$ 

のような様式で隣接する基と結合していることを示す。

上記式中、A° a で示される「置換されていてもよい5~6員芳香環」の「5~6員芳香環」としては、ベンゼンなどの6員の芳香族炭化水素、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~3個を含有する5~6員の芳香族複素環などが挙げられるが、なかでもベンゼン、フラン、チオフェン、ピリジン(好ましくは、6員環)などが好ましく、とりわけベンゼンが好ましい。

 $A^e$  a で示される「置換されていてもよい  $5\sim 6$  員芳香環」の「 $5\sim 6$  員芳香環」が有していてもよい「置換基」としては、 $R^{e-1}$  で示される「置換されていてもよい $5\sim 6$  員環」の「 $5\sim 6$  員環」が有していてもよい「置換基」と同様なものが挙げられる。また、かかる $A^e$  a の置換基は、 $1\sim 4$  個(好ましくは、 $1\sim 2$  個)同一または異なって環のいずれの位置に置換していてもよく、 $X^e$  a で示される位置あるいはその他の位置の何れであっても、置換可能な位置であればいずれの位置に置換基を有していてもよい。

上記式中、B°で示される「置換されていてもよい5~7員環」の「5~7員環」としては、例えば

136

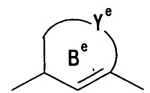
式:

5

10

15

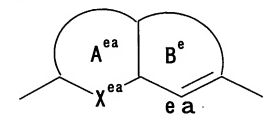
20



で表される骨格を有し、置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよい5~7員環などが挙げられる。

上記式中、Y°は前記と同意義である。

また、かかる $A^{e}$  の置換基は、 $1\sim4$ 個(好ましくは、 $1\sim2$ 個)同一または 異なって環のいずれの位置に置換していてもよいが、 $W^{e}$  で示される



で表される基において、e a の位置の炭素原子は無置換であることが好ましい。 上記式(e I a)中、R<sup>e2</sup> \*で示される「置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよいアミノ基」としてはR<sup>e2</sup>で示される「置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよいアミノ基」と同様なものが挙げられる。

上記式 (e I a) 中、R<sup>c2</sup> で示される「式:

$$- \mathbb{P} < \mathbb{R}^{e5} \\ (0)_{ek}$$

(式中、ek t 0 または 1 を示し、ek t 0 の時、燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、 $R^e$  5 および $R^e$  6 はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 $R^e$  5 および $R^e$  6 は互いに結合して隣接する燐原子とともに環状基を形成していてもよい)で表される基」において、 $R^e$  5 および $R^e$  6 で示される「置換されていてもよい炭化水素基」、

「置換されていてもよいアミノ基」およびR°5 およびR°6 が互いに結合して 隣接する燐原子とともに環状基を形成する場合の環状基としては、前記R°5 およびR°6 で示されるそれらの例示と同様なものがあげられる。

上記式中、燐原子がホスホニウム塩を形成する場合のカウンター・アニオンとしては、ハロゲン原子の陰イオン(例、Cl<sup>-</sup>、Br<sup>-</sup>、I<sup>-</sup>など)などの他に、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などの無機酸から誘導される陰イオン、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などの有機酸から誘導される陰イオン、アスパラギン酸、グルタミン酸などの酸性アミノ酸から誘導される陰イオンなどが挙げられるが、なかでも、Cl<sup>-</sup>、Br<sup>-</sup>、I<sup>-</sup>などが好ましい。

 $R^{e^2}$  & としては、(1)置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよいアミノ基が好ましく、式 $-N^+$   $R^e$   $R^e$   $R^e$   $R^e$  で表される基(式中、 $R^e$  ,  $R^e$  'および $R^e$  "はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族、炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基を示す)がさらに好ましい。

式(e I a)で表される化合物としては、式:

5

10

15

20

$$R^{e1a}$$
 $R^{e}$ 
 $R^{e}$ 
 $R^{e}$ 
 $R^{e}$ 
 $R^{e}$ 

[式中、 $R^{e-1}$  a は置換されていてもよいフェニル基または置換されていてもよいチエニル基を示し、 $Y^{e}$  " は $-CH_2$  - , -O - または-S - を示し、 $R^{e}$  ,  $R^{e}$  ' および $R^{e}$  " はそれぞれ置換されていてもよい脂肪族炭化水素基または置換されていてもよい脂環式複素環基を示す〕で表される化合物が好ましい。上記式中、 $R^{e-1}$  a で示される「置換されていてもよいフェニル基」および「置

換されていてもよいチエニル基」の「フェニル基」および「チエニル基」がそれ ぞれ有していてもよい「置換基」としては、前記R<sup>e 1</sup> で示される「置換されて いてもよい 5~6 員環基」における置換基と同様なものが挙げられる。

上記式中、R°, R°, およびR°"で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」および「置換されていてもよい脂環式複素環基」としては、置換基R°2°で示される「置換されていてもよいアミノ基」が有していてもよい置換基として例示された「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」および「置換されていてもよい脂環式複素環基」と同様なものが挙げられる。

5

10

15

なかでも、 $R^e$  および $R^e$  'としては、置換されていてもよい鎖状炭化水素基が好ましく、置換されていてもよい $C_{1-6}$  アルキル基がさらに好ましく、置換されていてもよいメチル基がとりわけ好ましい。

 $R^e$ " としては、置換されていてもよい脂環式炭化水素基(好ましくは、置換されていてもよい $C_{3-8}$  シクロアルキル基; さらに好ましくは置換されていてもよいシクロヘキシル)または置換されていてもよい脂環式複素環基(好ましくは、置換されていてもよい飽和の脂環式複素環基(好ましくは6員環基); さらに好ましくは、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロデオピラニルまたは置換されていてもよいピペリジル; とりわけ好ましくは、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル)および式:

$$H_3C$$
 $H_3C$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 
 $CH_3$ 

20 (式中、X<sup>e a -</sup> はアニオンを示す) で表される化合物が好ましい。

上記式中、X° a - で示されるアニオンとしては、例えば、ハロゲン原子の陰 イオン;塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などの無機酸から誘導される陰 イオン、ギ酸、酢酸、トリフルオロ酢酸、フマル酸、シュウ酸、酒石酸、マレイ ン酸、クエン酸、コハク酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、 5

10

25

p-トルエンスルホン酸などの有機酸から誘導される陰イオン;アスパラギン酸、 グルタミン酸などの酸性アミノ酸から誘導される陰イオン;などが挙げられるが、 なかでも、ハロゲン原子の陰イオンが好ましい。

上記式(e I b) 中、R<sup>e 1</sup> で示される「置換されていてもよいフェニル基」および「置換されていてもよいチエニル基」の「フェニル基」および「チエニル基」がそれぞれ有していてもよい「置換基」としては、前記R<sup>e 1</sup> で示される「置換されていてもよい5~6員環基」における置換基と同様なものが挙げられる。

上記式 (e I b) 中、Y° b は $-CH_2$  - , -O - または-S - を示し、Y° b としては $-CH_2$  - または-O - が好ましい。

上記式 (e I b) 中、R  $^{e^2}$  b, R  $^{e^3}$  b およびR  $^{e^4}$  b はそれぞれ「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」または「置換されていてもよい脂環式複素環基」を示し、R  $^{e^2}$  b, R  $^{e^3}$  b およびR  $^{e^4}$  b で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基」の「脂肪族炭化水素基」としては、

- 15 (1) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-10}$  アルキル、好ましくは $C_{1-6}$  アルキルなどが挙げられる):
- 20 (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシル、シクロペプチル、シクロオクチルなどの $C_{3-8}$  シクロアルキルなどが挙げられる);
  - (3)置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim1$  0のアルケニル、好ましくは $C_{2-6}$  アルケニルなどが挙げられる);
  - (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);などが挙げられる。

140

R<sup>e 2 b</sup>, R<sup>e 3 b</sup> およびR<sup>e 4 b</sup> で示される「置換されていてもよい脂環式 複素環基」の「脂環式複素環基」としては、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジチオラン、オキサチオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、アペラジン、オキサジン、オキサジン、チアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピランなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の非芳香族複素環から水素原子1個を除いて形成される基など;好ましくは、テトラヒドロフラン、ピペリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピランなどの1個のヘテロ原子を含有する飽和の5~6員複素環から水素原子1個を除いて形成される基などが挙げられる。

5

10

15

20

25

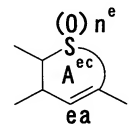
Re 2 b , Re 3 b およびRe 4 b で示される「置換されていてもよい脂肪族 炭化水素基」および「置換されていてもよい脂環式複素環基」の「脂肪族炭化水素基」および「脂環式複素環基」がそれぞれ有していてもよい置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub> アルキル、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub> アルコキシ (例、メトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、C<sub>2-4</sub> アルカノイル (例、アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub> アルキルスルホニル (例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、フェニル、フェニルーC<sub>1-4</sub> アルキル、C<sub>3-7</sub> シクロアルキル、シアノ、ニトロ、オキソ、ヒドロキシ、メルカプト、アミノ、カルボキシル、C<sub>1-4</sub> アルコキシーカルボニル (好ましくは、ハロゲン、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub> アルキル、C<sub>3-7</sub> シクロアルキル、C<sub>1-4</sub> アルキル、C<sub>3-7</sub> シクロアルキル、シアノ、オキソ、ヒドロキシなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3 個が好ましい。

上記式(e I b)中、R  $^{e^2}$  b およびR  $^{e^3}$  b としては、同一または異なって 置換されていてもよい鎖状炭化水素基が好ましく、なかでも置換されていてもよいアルキル基が好ましく、とりわけR  $^{e^2}$  b およびR  $^{e^3}$  b が同一であることが 好ましく、R  $^{e^2}$  b およびR  $^{e^3}$  b が共にメチル基であることが最も好ましい。

上記式(e I b) 中、R<sup>e 4 b</sup> としては、置換されていてもよい脂環式炭化水 素基または置換されていてもよい脂環式複素環基が好ましく、なかでも置換され ていてもよいシクロアルキル基または置換されていてもよい飽和の脂環式複素環 基が好ましく、とりわけ置換されていてもよいシクロヘキシル基または置換され ていてもよい6 員の飽和の脂環式複素環基が好ましく、それぞれ置換されていて もよいシクロアルキル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニルおよ びピペリジルが最も好ましく用いられる。

上記式(e I c)中、R<sup>c 1</sup> は前記と同意義である。

上記式(e I c)中、 $A^e$  ° で示される「置換されていてもよい $6\sim7$  員環」の「 $6\sim7$  員環」が有していてもよい「置換基」としては、 $R^{e-1}$  で示される「置換されていてもよい $5\sim6$  員環」の「 $5\sim6$  員環」が有していてもよい「置換基」と同様なものが挙げられる。また、かかる $A^e$  ° の置換基は、 $1\sim3$  個(好ましくは、 $1\sim2$  個)同一または異なって環のいずれの位置に置換していてもよいが、式:



15

20

5

10

で表される基において、e a の位置の炭素原子は無置換であることが好ましい。  $A^e$  。 で示される「置換されていてもよい  $6\sim7$  負環」としては、例えば 式:

で表される骨格を有し、置換可能な任意の位置に置換基を有していてもよい6~ 7員環などが挙げられる。

上記式中、Yeは前記と同意義である。

142

5

10

15

20

25

B°c で示される「置換されていてもベンゼン環」の「ベンゼン環」が有して いてもよい「置換基」としては、R°1で示される「置換されていてもよい5~ 6員環」の「5~6員環」が有していてもよい「置換基」と同様なものなどが挙 げられるが、なかでもハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニト ロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-</sub> ₄ アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC₁ - 4 アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub> アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペ ラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールな どの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよい カルポキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコキシカルボニル、カルバモ イル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルな ど)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルキル(例、トリフルオロメチル、 メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルコキシ(例、 メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフル オロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、プロピ オニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンス ルホニルなど)などが好ましく、とりわけハロゲン、ハロゲン化されていてもよ いC1-4 アルキル、ハロゲン化されていてもよいC1-4 アルコキシが好まし く、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

上記式(elc)中、enは1または2(好ましくは2)を示す。

上記式(e I c)中、Z<sup>e 2</sup>で示される2価の基は前記と同意義である。

上記式(e I c) 中、R°²c で示される(1) 置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよいアミノ基、(2) 置換されていてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化されていてもよい含窒素複素環基、(3) 硫黄原子を介して結合する基または(4) 式:

143

5

10

15

20

25

(式中、各記号は前記と同意義である)で表される基は前記R<sup>e2</sup>で示されるそれらの例と同様である。

上記式(e I d)中、R<sup>e 1 d</sup> で示される「式 R<sup>e d</sup> -Z<sup>e 1 d</sup> -X<sup>e d</sup> -Z<sup>e 2 d</sup> - (式中、R<sup>e d</sup> は水素原子または置換されていてもよい炭化水素基を示し、X<sup>e d</sup> は置換されていてもよいアルキレン鎖を示し、Z<sup>e 1 d</sup> およびZ<sup>e 2 d</sup> はそれぞれへテロ原子を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6 員芳香環」の「5~6 員芳香環」としては、ベンゼンなどの6 員の芳香族炭化水素、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6 員の芳香族複素環、などが挙げられるが、なかでもベンゼン、フラン、チオフェン、ピリジンなどが好ましく、ベンゼン、フランまたはチオフェンがより好ましく、とりわけベンゼンが好ましい。

R<sup>ed</sup>で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素基」としては、例えば、

- (1) アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-10}$ アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキル、さらに好ましくは低級( $C_{1-4}$ )アルキルなどが挙げられる);
- (2) シクロアルキル (例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルなどが挙げられる);
  - (3) アルケニル (例えば、アリル(allyl)、クロチル、2-ペンテニル、3-

ヘキセニルなどの炭素数  $2 \sim 10$  のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ ) アルケニルなどが挙げられる);

- (4)シクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
- (5) アルキニル(例えば、エチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、1-プチニル、2-ペンチニル、3-ヘキシニルなどの炭素数  $2\sim 10$ のアルキニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルキニルなどが挙げられる);
- (6) アラルキル(例えば、フェニルー $C_{1-4}$  アルキル(例、ベンジル、フェネチルなど)などが挙げられる):
  - (7) アリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる);

5

10

20

25

- (8) シクロアルキルーアルキル(例えば、シクロプロピルメチル、シクロブチルメチル、シクロペンチルメチル、シクロヘキシルメチル、シクロヘプチルメチルルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルー $C_{1-4}$  アルキルなどが挙げられる);
- 15 などが挙げられ、上記した(1)アルキル、(2)シクロアルキル、(3)アル ケニル、(4)シクロアルケニル、(5)アルキニル、(6)アラルキル、
  - (7) アリールおよび (8) シクロアルキルーアルキルが有していてもよい置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基 (例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基 (例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基 (例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキシ、パロポキシ、プロポキシ、プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキ

シなど)、C<sub>1-4</sub>アルキレンジオキシ(例、-O-CH<sub>2</sub>-O-、-O-CH

145

5

10

15

20

25

ここで、Red で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の置換基とし ての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」としては、芳香族 複素環または非芳香族複素環から1個の水素原子を取り除いて形成される基など が挙げられる。該芳香族複素環としては、例えば、フラン、チオフェン、ピロー ル、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、 イソキサゾール、テトラゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、 トリアゾール、オキサジアゾール、チアジアゾールなどの窒素原子、硫黄原子お よび酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の 芳香族複素環などが挙げられ、該非芳香族複素環としては、例えば、テトラヒド ロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジオキソラン、ジチオラン、オキサチオラ ン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピ ラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、オキサジン、オキサジアジン、チアジン、 チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピランなど の窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4 個を含有する5~6員の非芳香族複素環および前記芳香族複素環の一部または全 部の結合が飽和の結合である非芳香族複素環など(好ましくは、ピラゾール、チ アゾール、オキサゾール、テトラゾールなどの芳香族複素環)が挙げられる。

R<sup>e d</sup> で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の置換基としての「置換されていてもよい複素環基」における「複素環基」は、置換可能な任意の位置に1~3個の置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、例えば、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換

5

10

15

20

25

されていてもよいチオール基(例、チオール、C, - 4 アルキルチオなど)、置 換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC <sub>1-4</sub> アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モル ホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノ など)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カル ボキシル、C<sub>1-4</sub> アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub> アルキ ルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されてい **てもよいC<sub>1-4</sub> アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、** ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プ ロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、C 1 - 4 アルキレンジオキシ(例、-O-CH2 -O-、-O-CH2 -CH2 -〇-など)、置換されていてもよいスルホンアミド〔例、置換されていてもよい アミノ基(例、アミノ、モノC, \_ \_ x アルキルアミノ、ジC, \_ \_ x アルキルアミ ノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホ リン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)が-SO2-に結合して形成される基など〕、ホルミル、C2-4アルカノイル(例、アセチ ル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、 エタンスルホニルなど)など(好ましくは、 $C_{1-4}$  アルキルなど)が挙げられ る。

また、式  $R^{ed} - Z^{e1d} - X^{ed} - Z^{e2d} - ($ 式中、各記号は前記と同意義を示す。)で表される基が1価の基である( $5\sim6$  員芳香環と結合して環を形成しない)場合、 $R^{ed}$  としては、置換されていてもよいアルキル基が好ましく、ハロゲン化されていてもよい低級アルキル基がより好ましく、とりわけ、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル基が好ましい。

上記式(e I d)中、 $X^{e}$  で示される「置換されていてもよいアルキレン鎖」としては、例えば、置換基を有していてもよく、直鎖状または分枝状であってもよい $C_{1-6}$  アルキレンなどが挙げられるが、該アルキレン鎖における直鎖部分の炭素原子数は1ないし4個であることが好ましく、とりわけ、 $X^{e}$  は としては、置換されていてもよい直鎖状の $C_{1-4}$  アルキレン(好ましくはエチレン

147

またはプロピレン)が好ましい。

5

10

15

20

25

 $X^{e}$  で示される「置換されていてもよいアルキレン鎖」における「アルキレン鎖」が有していてもよい置換基としては、直鎖部分を構成する 2 価の鎖に結合可能なものであればいずれでもよいが、例えば、炭素数  $1\sim 6$  の低級アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシルなど)、低級( $C_{3-7}$ )シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなど)、ホルミル、低級( $C_{2-7}$ )アルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリルなど)、エステル化されていてもよいホスホノ基、エステル化されていてもよいカルボキシル基、水酸基、オキソなどが挙げられ、好ましくは、炭素数  $1\sim 6$  の低級アルキル(好ましくは、 $C_{1-3}$  アルキル)、水酸基、オキソなどが挙げられる。

該エステル化されていてもよいホスホノ基としては、 $P(O)(OR^{e^{7}d})(OR^{e^{8}d})$  [式中、 $R^{e^{7}d}$  および $R^{e^{8}d}$  はそれぞれ水素、炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基または炭素数  $3\sim 7$  のシクロアルキル基を示し、 $R^{e^{7}d}$  および $R^{e^{8}d}$  は互いに結合して  $5\sim 7$  負環を形成していてもよい] で表されるものが挙げられる。

上記式中、 $R^{e,7}$  d および $R^{e,8}$  d で表される炭素数  $1\sim 6$  のアルキル基としては、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソブチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシルなどが挙げられ、炭素数  $3\sim 7$  のシクロアルキルとしては、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペナチル、シクロペプチルなどが挙げられるが、好ましくは、鎖状の炭素数  $1\sim 6$  の低級アルキル、さらに好ましくは炭素数  $1\sim 3$  の低級アルキルが挙げられる。 $R^{e,7}$  d および $R^{e,8}$  d としては、同一であっても異なっていてもよいが、同一であることが好ましい。また、 $R^{e,7}$  d および $R^{e,8}$  d は互いに結合して  $5\sim 7$  負環を形成する場合、 $R^{e,7}$  d と $R^{e,8}$  d とが互いに結合して、 $-(CH_2)_2$  -  $-(CH_2)_3$  -  $-(CH_2)_4$  - で表される直鎖状の $C_2$  - 4 アルキレン側鎖を形成する。該側鎖は置換基を有していてもよく、例えばかかる置換基としては、水酸基、ハロゲンなどが挙げられる。

該エステル化されていてもよいカルボキシル基のエステル体としては、カルボキシル基と炭素数1~6のアルキル基または炭素数3~7のシクロアルキル基とが結合したもの、例えばメトキシカルボニル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニル、ブトキシカルボニル、イソプトキシカルボニル、sec-プトキシカルボニル、tert-プトキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシカルボニル等が挙げられる。

5

10

15

20

25

 $Z^{e-1-d}$  および $Z^{e-2-d}$  で示されるヘテロ原子としては、例えば、-O-、 $-S(O)_{e-m}-(e-m)(O)_{e-m$ 

R° 4 d で示される置換されていてもよい低級アルキル基としては、R° d で示される「置換されていてもよい炭化水素基」として例示された「置換されていてもよい低級アルキル基」と同様なものが挙げられる。

R<sup>e-1 d</sup> で示される「式 R<sup>e d</sup> - Z<sup>e 1 d</sup> - X<sup>e d</sup> - Z<sup>e 2 d</sup> - (式中、各記号は前記と同意義を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい5~6員芳香環」の「5~6員環」が、式 R<sup>e d</sup> - Z<sup>e 1 d</sup> - X<sup>e d</sup> - Z<sup>e 2 d</sup> - で表される基以外に有していてもよい「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子、ニトロ、シアノ、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール基(硫黄原子は酸化されていてもよく、置換されていてもよいスルフィニル基または置換されていてもよいスルホニル基を形成していてもよい)、置換されていてもよいアミノ基、置換されていてもよいアシル基、エステル化ま

149

たはアミド化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよい芳香族基 などが用いられる。

R<sup>eld</sup>の置換基としてのハロゲンの例としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられ、とりわけフッ素および塩素が好ましい。

5

10

15

20

25

が好ましい。

R <sup>c 1 d</sup> の置換基としての置換されていてもよいアルキルにおけるアルキルと しては、直鎖状または分枝状の炭素数1~10のアルキル、例えばメチル、エチ ル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert ープチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オク チル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$  。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ ) アルキルが挙げられる。該置換されていてもよいアルキルにおける置換基として は、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸 基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオな ど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC1-4アルキルアミ ノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジ ン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環 状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基 (例、カルボキシル、C<sub>1−</sub>₄アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1</sub>  $_{-4}$  アルキルカルバモイル、ジC $_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン 化されていてもよいC1-4アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ハロゲン化さ れていてもよい C1 - 4 アルコキシー C1 - 4 アルコキシ (例、メトキシメトキ シ、メトキシエトキシ、エトキシエトキシ、トリフルオロメトキシエトキシ、ト リフルオロエトキシエトキシなど)、ホルミル、C <sub>2 - 4</sub> アルカノイル(例、ア セチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホ ニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個

 $R^{c-1}$  の置換基としての置換されていてもよいシクロアルキルにおけるシクロアルキルとしては、例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルなどが挙げられ

150

る。該置換されていてもよいシクロアルキルにおける置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルキルカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3 個が好ましい。

5

10

15

20

25

 $R^{e-1}$  の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基としては、(1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソプチル、sec-プチル、tert-プチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-10}$  アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる);

- (2) 置換されていてもよく、ヘテロ原子を含有していてもよいシクロアルキル (例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_3$   $_7$  シクロアルキル;テトラヒドロフラニル、テトラヒドロチエニル、ピロリジニル、ピラゾリジニル、ピペリジル、ピペラジニル、モルホリニル、チオモルホリニル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチオピラニルなどの1~2個のヘテロ原子を含有する飽和の5~6員複素環基など(好ましくはテトラヒドロピラニルなど);などが挙げられる);
  - (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、

5

10

15

20

25

- 2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数  $2\sim1$  0 のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
- (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル (例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
  - (5) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニル-C<sub>1-4</sub> アルキル(例、ベンジル、フェネチルなど)などが挙げられる);
- (6) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられる);
- (7)置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げ られる)などの置換基が挙げられ、上記した(1)置換されていてもよいアルキ ル、(2) 置換されていてもよいシクロアルキル、(3) 置換されていてもよい アルケニル、(4) 置換されていてもよいシクロアルケニル、(5) 置換されて いてもよいアラルキル、(6)置換されていてもよいアシル、および(7)置換 されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、 フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていて もよいチオール基(例、チオール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されてい てもよいアミノ基(例、アミノ、モノC1-4アルキルアミノ、ジC1-4アル キルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チ オモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エ ステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、  $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモ イル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC 1-4 アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化 されていてもよい $C_{1-6}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、 プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど ; 好ましくはハロ ゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイ

5

10

15

20

ル (例、アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル (例、メ タンスルホニル、エタンスルホニルなど)、置換されていてもよい5~6員の芳 香族複素環〔例、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、 チアゾール、オキサゾール、イソチアゾール、イソキサゾール、テトラゾール、 ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、トリアゾールなどの窒素原子、 硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する 5~6員の芳香族複素環など:該複素環が有していてもよい置換基としては、ハ ロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、チ オール基、アミノ基、カルボキシル基、ハロゲン化されていてもよいC, \_ , ア ルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されてい **てもよいC,\_ 4 アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、プトキシ、** トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アル カノイル (例、アセチル、プロピオニルなど)、C, \_ a アルキルスルホニル (例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど) などが挙げられ、置換基の数 としては、1~3個が好ましい。〕などが挙げられ、置換基の数としては、1~ 3個が好ましい。

R<sup>e 1 d</sup> の置換基としての置換されていてもよいチオール基における置換基としては、上記した「R<sup>e 1 d</sup> の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基」と同様なものが挙げられるが、なかでも

- (1) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$ 。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる);
- 25 (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどのC<sub>3-7</sub>シクロアルキルなどが挙げられる);
  - (3) 置換されていてもよいアラルキル(例えば、フェニルー $C_{1-4}$  アルキル (例、ペンジル、フェネチルなど)などが挙げられる);

153

5

10

15

20

25

(4) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなど) など が好ましく、

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよいシ クロアルキル、(3) 置換されていてもよいアラルキル、および(4) 置換され ていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ 素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよ  $\mathcal{L}$  いチオール基(例、チオール、 $\mathcal{L}_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていても よいアミノ基(例、アミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキル アミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモ ルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステ ル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C、 \_ 4 アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC1 \_ 4 アルキルカルバモイル、 ジC, \_ 4 アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC, \_ 4 アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されて いてもよいC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキ シ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub> アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニ ル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の 数としては、1~3個が好ましい。

 $R^{e-1}$  の置換基としての置換されていてもよいアミノ基の置換基としては、上記した「 $R^{e-1}$  d の置換基としての置換されていてもよい水酸基における置換基」と同様な置換基を $1\sim2$  個有していてもよいアミノ基などが挙げられるが、なかでも(1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、プチル、イソブチル、secープチル、tertープチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$  のアルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる);

(2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロ ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどのC<sub>3-7</sub>シク

ロアルキルなどが挙げられる);

10

15

20

25

- (3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim1$  0 のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
- 5 (4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロペキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロペキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
  - (5) ホルミルまたは置換されていてもよいアシル(例えば、炭素数2~4のアルカノイル(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリルなど)、炭素数1~4のアルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられる);
  - (6) 置換されていてもよいアリール (例えば、フェニル、ナフチルなどが挙げられる) などが好ましく、

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよい シクロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、(4)置換されてい てもよいシクロアルケニル、(5)置換されていてもよいアシル、および(6) 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など) 、ニトロ、シアノ、水酸基、置換され ていてもよいチオール基(例、チオール、C、」、アルキルチオなど)、置換さ れていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC1-4アルキルアミノ、ジC1-₄ アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリ ン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノな ど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボ キシル、C<sub>1-4</sub>アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキル カルバモイル、ジC1-4アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていて もよいC<sub>1-4</sub>アルキル(例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハ ロゲン化されていてもよい C1-4 アルコキシ (例、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシ、プトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホル ミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>ア ルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

また、R°¹ dの置換基としての置換されていてもよいアミノ基は、アミノ基 の置換基同士が結合して、環状のアミノ基(例えば、テトラヒドロピロール、ピ ペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾール などの5~6員の環状アミノなど)を形成していてもよい。該環状アミノ基は、 **置換基を有していてもよく、かかる置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩** 素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオ ール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいア ミノ基(例、アミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、 テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、 ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化または アミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコ キシカルボニル、カルバモイル、モノC, \_ a アルキルカルバモイル、ジC, \_ アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC<sub>1-4</sub>アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよ いC<sub>1-4</sub>アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリ フルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノ イル (例、アセチル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル (例、 メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数として は、1~3個が好ましい。

Reldの置換基としての置換されていてもよいアシル基としては、

(1) 水素、

5

10

15

20

25

- (2) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$ 。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる):
  - (3) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロ

156

ブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$ シクロアルキルなどが挙げられる);

(4)置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数  $2\sim1$ 0のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);

5

10

15

20

25

- (5) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
- (6) 置換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基(例えば、フェニル、5~6員の芳香族複素環基(例えば、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、テトラゾリル、ピリジル、ピラジル、ピリミジニル、ピリダジニル、トリアゾリルなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の芳香族複素環基など;好ましくは、ピリジル、チエニルなど)などが挙げられる);
- (7) 置換されていてもよい5~6員の単環の非芳香族複素環基(例えば、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジオキソラン、ジチオラン、オキサチオラン、ピロリジン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、オキサジン、オキサジアジン、チアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピランなどの窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の単環の非芳香族複素環から1個の水素原子を取り除いて形成される基など;好ましくは、ジオキソラニルなどが挙げられる。)などがカルボニル基またはスルホニル基と結合したもの(例、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ヘキサノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、シクロプタンカルボニル、シクロペンタンカルボニル、シクロヘキサンカルボニル、シクロヘプタンカルボニル、クロトニル、2~シクロヘキセンカルボニル、ベンゾイル、ニコチノイル、メタンスルホニル、エタンスルホニル等)が挙げられ、上記した(2) 置換されていてもよ

5

10

15

20

25

いアルキル、(3)置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されてい てもよいアルケニル、(5) 置換されていてもよいシクロアルケニル、(6) 置 換されていてもよい5~6員の単環の芳香族基および(7)置換されていてもよ い5~6員の単環の非芳香族複素環基が有していてもよい置換基としては、ハロ ゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換 されていてもよいチオール基(例、チオール、C.-4アルキルチオなど)、置 換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC 1-4 アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モル ホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノ など)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カル ボキシル、C, \_ 4 アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノC, \_ 4 アルキ ルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されてい てもよいC1-4アルキル (例、トリフルオロメチル、メチル、エチルなど)、 ハロゲン化されていてもよい C<sub>1-4</sub> アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プ ロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、C 1 - 4 アルキレンジオキシ(例、-O-CH<sub>2</sub> -O-、-O-CH<sub>2</sub> -CH<sub>2</sub> -〇-など)、置換されていてもよいスルホンアミド〔例、置換されていてもよい アミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミ ノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホ リン、ピロール、イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)が-SO2-に結合して形成される基など〕、ホルミル、C2-4アルカノイル(例、アセチ ル、プロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub> アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、 エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、1~3個が好ま しい。

 $R^{e-1}$  の置換基としてのエステル化されていてもよいカルボキシル基としては、(1) 水素、

(2) 置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デ

5

10

15

20

25

シルなどの $C_{1-1}$ 。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$ )アルキルなどが挙げられる):

- (3) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルなどの $C_{3-7}$  シクロアルキルなどが挙げられる):
- (4) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim 10$  のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);
- (5)置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);
  - (6) 置換されていてもよいアリール(例えば、フェニル、ナフチルなど)などがカルボニルオキシ基と結合したもの、好ましくはカルボキシル、低級( $C_1$ - $\epsilon$ )アルコキシカルボニル、アリールオキシカルボニル(例、メトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、フェノキシカルボニル、ナフトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、フェノキシカルボニル、ナフトキシカルボニルなど)などが挙げられ、上記した(2)置換されていてもよいアルキル、(3)置換されていてもよいシクロアルキル、(4)置換されていてもよいアルケニル、(5)置換されていてもよいシクロアルケニル、および
  - (6) 置換されていてもよいアリールが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジC $_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの5~6 員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキシ、プ

159

ロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。

また、 $R^{e \ 1}$  d の置換基としてのアミド化されていてもよいカルボキシル基としては、上記した「 $R^{e \ 1}$  d の置換基としての置換されていてもよいアミノ基」と同様な「置換されていてもよいアミノ基」などがカルボニル基と結合したもの、好ましくはカルバモイル、モノ $C_{1-6}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-6}$  アルキルカルバモイルなどが挙げられる。

5

10

15

20

25

R <sup>c 1 d</sup> の置換基としての置換されていてもよい芳香族基における芳香族基と しては、フェニル、ピリジル、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピ ラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、イソチアゾリル、イソキサゾリル、テト ラゾリル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、トリアゾリル、オキサジ アゾリル、チアジアゾリル等の5~6員の同素または複素環芳香族基、ベンゾフ ラン、インドール、ベンゾチオフェン、ベンズオキサゾール、ベンズチアゾール、 インダゾール、ベンズイミダゾール、キノリン、イソキノリン、キノキサリン、 フタラジン、キナゾリン、シンノリンなどの縮環複素環芳香族基などが挙げられ る。これらの芳香族基の置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、 ヨウ素など)、ニトロ、シアノ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、 チオール、C1-4アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、 アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒド ロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、 イミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化さ れていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C, \_ 4 アルコキシカルボ ニル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキル カルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよいC1-4アルキル(例、トリ フルオロメチル、メチル、エチルなど)、ハロゲン化されていてもよいCi‐4 アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメ トキシ、トリフルオロエトキシなど)、ホルミル、C<sub>2-4</sub>アルカノイル(例、

160

アセチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。

かかる $R^{e \ 1 \ d}$  の置換基は、 $1 \sim 4$ 個(好ましくは、 $1 \sim 2$ 個)同一または異なって環のいずれの位置に置換していてもよい。

5

10

15

20

25

 $R^{e-1}$  d で示される「式  $R^{e-d}-Z^{e-1}$  d  $-X^{e-d}-Z^{e-2}$  d - (式中、各記号は前記と同意義を示す。)で表される置換基を有し、さらに置換基を有していてもよい  $5\sim6$  員芳香環」の「 $5\sim6$  員環」が、式  $R^{e-d}-Z^{e-1}$  d  $-X^{e-d}-Z^{e-2}$  d - で表される基以外に有していてもよい「置換基」としては、とりわけ、ハロゲン化または低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル(例、メチル、エチル、t- ブチル、トリフルオロメチル、メトキシメチル、エトキシエチル、プロポキシエチル、ブトキシエチルなど)、ハロゲン化または低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ(例、メトキシ、アロポキシ、ブトキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、メトキシメトキシ、エトキシストキシ、プロポキシストキシ、プロポキシストキシ、プロポキシストキシ、プロポキシストキシ、プロポキシストキシ、ブトキシエトキシ、メトキシプロポキシ、プロポキシ、プロポキシストキシ、ブトキシエトキシ、プロポキシストキシ、ブトキシエトキシ、プロポキシ、プロポキシ

シプロポキシ、ブトキシプロポキシなど)、ハロゲン(例、フッ素、塩素など)、 ニトロ、シアノ、 $1\sim2$ 個の低級( $C_{1-4}$ )アルキル、ホルミルまたは低級 ( $C_{2-4}$ )アルカノイルで置換されていてもよいアミノ(例、アミノ、メチルア ミノ、ジメチルアミノ、ホルミルアミノ、アセチルアミノなど)、 $5\sim6$  員の環 状アミノ(例、1-ピロリジニル、1-ピペラジニル、1-ピペリジニル、4-モルホリノ、4-チオモルホリノ、1-イミダゾリル、4-テトラヒドロピラニ ルなど)などが挙げられる。

5

10

15

20

25

また、 $R^{e-1}$  d がベンゼンである場合、式  $R^{e-d} - Z^{e-1}$  d  $- X^{e-d} - Z^{e-2}$   $^2$  d - で表される基の置換位置としては、パラ位が好ましく、式  $R^{e-d} - Z^{e-2}$   $^1$  d  $- X^{e-d} - Z^{e-2}$  d - で表される基以外に「 $5 \sim 6$  員芳香環」が有していてもよい「置換基」の置換位置としては、メタ位が好ましい。

上記式中、 $Y^{e \ d}$  で示される「置換されていてもよいイミノ基」としては、例えば、式 $-N(R^{e \ 5 \ d})$  - [式中、 $R^{e \ 5 \ d}$  は水素原子または置換基を示す。〕で表される 2 価の基などが挙げられる。

R°5 d としては、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい複素環基、置換されていてもよい水酸基、置換されていてもよいチオール基(硫黄原子は酸化されていてもよく、置換されていてもよいスルフィニル基または置換されていてもよいスルホニル基を形成していてもよい)、置換されていてもよいアミノ基、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基、置換されていてもよいアシル基などが好ましく、水素原子、置換されていてもよいアシル基などが分ましく、水素原子、置換されていてもよいアシル基などがさらに好ましい。

 $R^{e \ 5}$  d の好ましい態様としては、水素原子、置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよいアシル基などが挙げられ、 $C_{1-4}$  アルキル、 $C_{1-4}$  アルキル、ホルミル、 $C_{2-5}$  アルカノイルなどがより好ましく、 $C_{1-4}$  アルキル、ホルミル、 $C_{2-5}$  アルカノイルなどがさらに好ましく、とりわけ、ホルミルまたはエチルが好ましい。  $R^{e \ 5}$  d の他の好ましい態様としては、式  $-(CH_2)_{e \ k} - R^{e \ 6}$  d 〔式中、 $e \ k$  は 0 または 1 を示し、 $R^{e \ 6}$  d は置換されていてもよい  $5\sim 6$  員の単環の芳香族基(例えば、 $R^{e \ 1}$  d の置換

基としての置換されていてもよいアシル基の項において例示された「(6)置換されていてもよい  $5\sim6$  員の単環の芳香族基」と同様なものなど;好ましくはハロゲン、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルキル、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシなどでそれぞれ置換されていてもよいフェニル、ピラゾリル、チアゾリル、オキサゾリル、テトラゾリルなど)を示す。〕で表される基などが挙げられる。

5

10

15

20

25

また、R<sup>e 5 d</sup> としての「置換されていてもよい炭化水素基」の具体的な例としては、R<sup>e d</sup> としての「置換されていてもよい炭化水素基」と同様なものが挙げられ、R<sup>e 5 d</sup> としての「置換されていてもよい炭化水素基」の異体的な例としては、R<sup>e d</sup> で示される「置換されていてもよい炭化水素基」の置換基としての「置換されていてもよい複素環基」と同様なものが挙げられ、R<sup>e 5 d</sup> としての「置換されていてもよい水酸基」、「置換されていてもよいチオール基」、「置換されていてもよいアミノ基」、「エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基」および「置換されていてもよいアシル基」の具体的な例としては、R<sup>e 1 d</sup> の置換基としての「置換されていてもよい水酸基」、「置換されていてもよい水酸基」、「置換されていてもよいチオール基」、「置換されていてもよい水酸基」、「工ステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基」および「置換されていてもよいアミノ基」、「エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基」および「置換されていてもよいアシル基」と同様なものが挙げられる。

上記式(e I d) 中、R<sup>e 2 d</sup> およびR<sup>e 3 d</sup> で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素基(脂肪族鎖式炭化水素基および脂肪族環式炭化水素基)」としては、例えば、

- (1)置換されていてもよいアルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニル、デシルなどの $C_{1-1}$  。アルキル、好ましくは低級( $C_{1-6}$  )アルキルなどが挙げられる):
- (2) 置換されていてもよいシクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチルなどの $C_{3-8}$  シクロアルキルなどが挙げられる);

163

(2-1) 該シクロアルキルは、硫黄原子、酸素原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有し、オキシラン、チオラン、アジリジン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ピロリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、テトラヒドロチオピラン、オーオキシド、ピペリジンなど(好ましくは、6 員環のテトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピラン、ピペリジンなど)を形成していてもよく;

5

10

15

20

25

(2-2) また、該シクロアルキルは、ベンゼン環と縮合し、インダン、テトラヒドロナフタレンなど(好ましくは、インダンなど)を形成していてもよく;

(2-3) さらに、該シクロアルキルは、炭素数1~2の直鎖状の原子鎖を介して架橋し、ビシクロ[2.2.1] ヘプチル、ビシクロ[2.2.2] オクチル、ビシクロ[3.2.2] ノニルなど(好ましくは、炭素数1~2の直鎖状の原子鎖を介した架橋を有するシクロヘキシルなど、さらに好ましくは、ビシクロ[2.2.1] ヘプチルなど)の架橋環式炭化水素残基を形成していてもよい:

(3) 置換されていてもよいアルケニル(例えば、アリル(allyl)、クロチル、 $2-ペンテニル、3-ヘキセニルなど炭素数 <math>2\sim 10$  のアルケニル、好ましくは低級( $C_{2-6}$ )アルケニルなどが挙げられる);

(4) 置換されていてもよいシクロアルケニル(例えば、2-シクロペンテニル、2-シクロヘキセニル、2-シクロペンテニルメチル、2-シクロヘキセニルメチルなど炭素数3~7のシクロアルケニルなどが挙げられる);などが挙げられる。

上記した(1)置換されていてもよいアルキル、(2)置換されていてもよいシクロアルキル、(3)置換されていてもよいアルケニル、および(4)置換されていてもよいシクロアルケニルが有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキル、ハロゲン化されていてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキシなど)、 $C_{1-4}$  アルキレンジオキシ(例、 $-O-CH_2-O-$ 、 $-O-CH_2-CH_2-O-$ など)、ホルミル、 $C_{2-4}$  アルカノイル(例、ア

5

10

15

20

25

セチル、プロピオニルなど)、 $C_{1-4}$  アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタンスルホニルなど)、フェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル、 $C_{3-7}$  シクロアルキル、シアノ、ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオール、 $C_{1-4}$  アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミノ、モノ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、ジ $C_{1-4}$  アルキルアミノ、テトラヒドロピロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イミダゾールなどの $5\sim6$  員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、 $C_{1-4}$  アルコキシカルボニル、カルバモイル、モノ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイル、ジ $C_{1-4}$  アルキルカルバモイルなど)、低級( $C_{1-4}$ )アルコキシーカルボニル、オキソ基(好ましくは、ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ、フェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキル、シアノ、水酸基など)などが挙げられ、置換基の数としては、 $1\sim3$  個が好ましい。

R <sup>2 d</sup> および R <sup>8 d</sup> で示される「置換されていてもよい脂肪族炭化水素 基」としては、

- (1) ハロゲン、シアノ、水酸基または $C_{3-7}$  シクロアルキルを $1\sim3$  個有していてもよい直鎖または分枝状の低級( $C_{1-6}$ )アルキル;
- (2) ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルキルまたはフェニルー低級( $C_{1-4}$ )アルキルを $1\sim3$ 個有していてもよく、硫黄原子、酸素原子および窒素原子から選ばれるヘテロ原子を1個含有していてもよく、ベンゼン環と縮合していてもよく、炭素数 $1\sim2$ の直鎖状の原子鎖を介して架橋していてもよい $C_{5-8}$ シクロアルキル(例、それぞれ置換されていてもよいシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、テトラヒドロピラニル、テトラヒドロチアピラニル、ピペリジニル、インダニル、テトラヒドロナフタレニル、ビシクロ [2.2.1] ヘプチルなど);などが好ましい。

上記式(e I d) 中、R<sup>e 2 d</sup> およびR<sup>e 3 d</sup> で示される「置換されていてもよい脂環式(非芳香族)複素環基」としては、例えば、テトラヒドロフラン、テトラヒドロチオフェン、ジオキソラン、ジチオラン、オキサチオラン、ピロリジ

165

ン、ピロリン、イミダゾリジン、イミダゾリン、ピラゾリジン、ピラゾリン、ピペリジン、ピペラジン、オキサジン、オキサジアジン、チアジン、チアジアジン、モルホリン、チオモルホリン、ピラン、テトラヒドロピランなどの窒素原子、硫 黄原子および酸素原子から選ばれた1~2種のヘテロ原子1~4個を含有する5~6員の非芳香族複素環;などが挙げられるが、テトラヒドロフラン、ピペリジン、テトラヒドロピラン、テトラヒドロチオピランなどの1個のヘテロ原子を含有する5~6員の非芳香族複素環などが好ましい。

5

10

15

20

25

Re2d およびRe3d で示される「置換されていてもよい脂環式複素環基」 における「脂環式複素環基」が有していてもよい置換基としては、ハロゲン(例、 フッ素, 塩素、臭素、ヨウ素など)、ハロゲン化されていてもよい低級(C,\_ ₄)アルキル、ハロゲン化されていてもよいC₁-4アルコキシ(例、メトキシ、 エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、トリフルオロメトキシ、トリフルオロエトキ シなど)、 $C_{1-4}$  アルキレンジオキシ(例、 $-O-CH_2-O-$ 、-O-CH。-CH。-O-など)、ホルミル、C。- 4 アルカノイル(例、アセチル、プ ロピオニルなど)、C<sub>1-4</sub>アルキルスルホニル(例、メタンスルホニル、エタ ンスルホニルなど)、フェニルー低級(C, \_ 4) アルキル、C 3 \_ 7 シクロア ルキル、シアノ、ニトロ、水酸基、置換されていてもよいチオール基(例、チオ ール、C<sub>1-4</sub>アルキルチオなど)、置換されていてもよいアミノ基(例、アミ ノ、モノC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、ジC<sub>1-4</sub>アルキルアミノ、テトラヒドロピ ロール、ピペラジン、ピペリジン、モルホリン、チオモルホリン、ピロール、イ ミダゾールなどの5~6員の環状アミノなど)、エステル化またはアミド化され ていてもよいカルボキシル基(例、カルボキシル、C<sub>1-4</sub>アルコキシカルボニ ル、カルバモイル、モノC<sub>1-4</sub>アルキルカルバモイル、ジC<sub>1-4</sub>アルキルカ ルバモイルなど)、低級(C<sub>1-4</sub>)アルコキシーカルボニル、オキソ基(好ま しくは、ハロゲン、ハロゲン化されていてもよい低級(C<sub>1-4</sub>)アルキル、ハ ロゲン化されていてもよい低級( $C_{1-4}$ )アルコキシ、フェニルー低級( $C_{1}$ - 4 ) アルキル、C3-7 シクロアルキル、シアノ、水酸基など) などが挙げら れ、置換基の数としては、1~3個が好ましい。

なかでも、R°2 d としては、置換されていてもよい鎖状炭化水素基(例、そ

5

10

20

25

れぞれ置換されていてもよいアルキル、アルケニルなど)が好ましく、置換されていてもよい低級 $C_{1-6}$  アルキル基がさらに好ましく、とりわけ置換されていてもよいメチル基が好ましい。

 $R^{e \ 3}$  d としては、置換されていてもよい脂環式炭化水素基(例、それぞれ置換されていてもよいシクロアルキル、シクロアルケニルなど;好ましくは、置換されていてもよい低級 $C_{3-8}$  シクロアルキル基;さらに好ましくは置換されていてもよいシクロヘキシル)または置換されていてもよい脂環式複素環基(好ましくは、置換されていてもよい飽和の脂環式複素環基(好ましくは6員環基);さらに好ましくは、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル、置換されていてもよいテトラヒドロピラニル)が好ましい。

尚、一般式(IV)で表わされる化合物またはその塩は水和物であってもよく、 以下、塩、水和物も含め化合物(IV)と称する。

化合物(IV)は、例えば以下に示される方法等によって製造される。

## 15 製造法1

下式で示すとおり、式(IId)で表される化合物またはその塩(以下単に化合物(IId)という)と式(IIId)で表される化合物もしくはその塩またはそのカルボキシル基における反応性誘導体(以下単に化合物(IIId)という)とを反応させることにより化合物(IV)を製造することができる。

(式中、各記号は前記と同意義である。)

式(IIId)で表される化合物のカルボキシル基における反応性誘導体として はたとえば酸ハライド、酸アジド、酸無水物、混合酸無水物、活性アミド、活性 エステル、活性チオエステルなどの反応性誘導体がアシル化反応に供される。酸 ハライドとしてはたとえば酸クロライド、酸プロマイドなどが、混合酸無水物と してはモノC<sub>1-6</sub>アルキル炭酸混合酸無水物(たとえば遊離酸とモノメチル炭

酸、モノエチル炭酸、モノイソプロピル炭酸、モノイソブチル炭酸、モノtertープチル炭酸、モノベンジル炭酸、モノ(p-ニトロベンジル)炭酸、モノアリル炭酸などとの混合酸無水物)、 $C_{1-6}$  脂肪族カルボン酸混合酸無水物(たとえば遊離酸と酢酸、トリクロロ酢酸、シアノ酢酸、プロピオン酸、酪酸、イソ酪酸、吉草酸、イソ吉草酸、ピバル酸、トリフルオロ酢酸、トリクロロ酢酸、アセト酢酸などとの混合酸無水物)、 $C_{7-12}$  芳香族カルボン酸混合酸無水物(たとえば遊離酸と安息香酸、p-トルイル酸、p-クロロ安息香酸などとの混合酸無水物)、有機スルホン酸混合酸無水物(たとえば遊離酸とメタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの混合酸無水物)などが、活性アミドとしては含窒素複素環化合物とのアミド(たとえば遊離酸とピラゾール、イミダゾール、ベンゾトリアゾールなどとの酸アミドで、これらの含窒素複素環化合物は $C_{1-6}$  アルキル基(例、メチル、エチル等)、 $C_{1-6}$  アルコキシ基(例、メトキシ、エトキシ等)、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素等)、オキソ基、チオキソ基、 $C_{1-6}$  アルキルチオ基(例、メチルチオ、エチルチオ等)などで置換されていてもよい。〕などがあげられる。

活性エステルとしては $\beta$  – ラクタムおよびペプチド合成の分野でこの目的に用いられるものはすべて利用でき、たとえば有機リン酸エステル(たとえばジエトキシリン酸エステル、ジフェノキシリン酸エステルなど)のほかp – 二トロフェニルエステル、2,4 – ジニトロフェニルエステル、シアノメチルエステル、ペンタクロロフェニルエステル、Nーヒドロキシサクシンイミドエステル、Nーヒドロキシフタルイミドエステル、1 ーヒドロキシベンゾトリアゾールエステル、6 – クロロー1 ーヒドロキシベンゾトリアゾールエステル、1 ーヒドロキシー1 H – 2 – ピリドンエステルなどがあげられる。活性チオエステルとしては芳香族複素環チオール化合物とのエステル〔たとえば2 – ピリジルチオールエステル、2 – ベンゾチアゾリルチオールエステルなどで、これらの複素環は $C_1$  。 アルキル基(例、メチル、エチル等)、 $C_1$  。 アルコキシ基(例、メトキシ、エトキシ等)、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素等)、 $C_1$  。 アルキルチオ基(例、メチルチオ、エチルチオ等)などで置換されていてもよい。〕が挙げられる。

168

Lで示される脱離基としては、たとえばハロゲン原子(例、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子など)、アルキルまたはアリールスルホニルオキシ基(例、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、ベンゼンスルホニルオキシ、p-トルエンスルホニルオキシなど)などが挙げられる。

5

10

15

20

25

この反応は、通常反応に不活性な溶媒中で行われる。該溶媒としては、たとえ ばエーテル系溶媒(例、エチルエーテル、ジイソプロピルエーテル、ジメトキシ エタン、テトラヒドロフラン、ジオキサンなど)、ハロゲン系溶媒(例、ジクロ ロメタン、ジクロロエタン、クロロホルムなど)、芳香族系溶媒(例、トルエン、 クロロベンゼン、キシレンなど)、アセトニトリル、N, N-ジメチルホルムア ミド(DMF)、アセトン、メチルエチルケトン、ジメチルスルホキシド(DM SO)、水などを単独あるいはそれらを混合して用いることができる。中でもア セトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルムなどが好ましい。この反応は通常 化合物(IId)に対し、化合物(IIId)1ないし5当量、好ましくは1ない し3当量反応させることにより行われる。反応温度は-20℃から50℃、好ま しくは0℃ないし室温であり、反応時間は通常5分間から100時間である。ま たこの反応においては塩基を共存させることにより、反応がより円滑に進行する 場合もある。該塩基としては、無機塩基、有機塩基ともに有効である。無機塩基 の例としては、アルカリ金属やアルカリ土類金属の水酸化物、水素化物、炭酸塩、 炭酸水素塩などがあげられ、中でも炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナト リウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムが好ましい。 有機塩基としてはトリエチルアミンなどの3級アミン類が好ましい。式(III d) で表される化合物のカルボキシル基における反応性誘導体は前記のとおりで ' あるが、中でも酸ハライドが好ましい。該塩基の使用量は、化合物(IId)に 対し、通常1ないし10当量、好ましくは1ないし3当量である。

カルボン酸からアシル化する場合には、不活性溶媒中(例えば、ハロゲン系溶媒、アセトニトリル)、化合物(IId)とこれ1当量に対し1ないし1.5当量のカルボン酸( $A^d-CO_2H$ )とを1ないし1.5当量のジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)などの脱水縮合剤存在下反応させることにより行われる。

169

この反応は通常室温下に行われ、反応時間は0.5ないし24時間である。

この反応において原料として用いられる化合物(IIId)はたとえば
Heterocycles, 43(10) 2131-2138 (1996)などに記載の化合物を原料にして公知
の一般的方法により合成することができる。

この方法において用いられる化合物 (I I d) はたとえばChem. Pharm. Bull. 47(1) 28-36 (1999)、特開昭 56-5 3 6 5 4 などに記載の方法またはそれらに準じた方法により製造することができる。

また、化合物 (IId) のうちrdが3のものは、たとえば、Synthetic Comm., 1991, 20, 3167-3180. に記載の方法によって製造することができる。すなわち、アミン類やアミド類の不飽和結合に対する付加反応を利用して、つぎの方法によって製造することができる。

(式中、各記号は前記と同意義である。)

5

10

15

20

アクロレイン(VId)と化合物(Vd)を反応させ、ついでその生成物(VIId)に還元条件下化合物(VIIId)を反応させることにより得ることができる。化合物(VId)と化合物(Vd)の反応は通常反応に不活性な溶媒中塩基の存在下に行われる。該塩基としては1)強塩基例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物(例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類(例、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムへキサメチルジシラジド、カリウムへキサメチルジシラジド、カリウムへキサメチルジシラジドなど)、アル

カリ金属またはアルカリ土類金属の低級アルコキシド(例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム t - プトキシドなど)など、2)無機塩基例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水酸化物(例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩(例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸水素塩(例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなど)など、3)有機塩基等例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU(1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]-7-ウンデセン)、DBN(1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]ノン-5-エン)などのアミン類あるいはピリジン、イミダゾール、2,6-ルチジンなどの塩基性複素環化合物などが挙げられる。該溶媒としては、前記化合物(IIId)と化合物(IIId)との反応において述べた溶媒が挙げられ、これらを単独または混合して用いることができる。この反応において化合物(VIId)が得られる。

また該反応は接触還元法によっても行なうことができる。たとえば、触媒量のラネーニッケル、酸化白金、金属パラジウム、パラジウムー炭素などの金属触媒と不活性溶媒中(例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、tーブタノール等のアルコール性溶媒)、室温ないし100℃、水素圧が1気圧から100気圧において、1ないし48時間反応させることにより化合物(IIda)が得られる。

## 製造法2

5

10

15

20

25

下式で示すとおり、式(IVd)で表される化合物またはその塩(以下単に化合物(IVd)という)と式(Vd)で表される化合物またはその塩(以下単に

171

化合物(Vd)という)とを反応させることにより化合物(IV)を製造することができる。

$$(CH_{2}) \xrightarrow{rd} L^{d} + HN \longrightarrow B^{d} \longrightarrow (R^{d2}) qd$$

$$(I \lor d) \qquad \qquad (CH_{2}) \xrightarrow{rd} N \longrightarrow B^{d} \longrightarrow (R^{d2}) qd$$

$$(I \lor d) \qquad \qquad (CH_{2}) \xrightarrow{rd} N \longrightarrow B^{d} \longrightarrow (R^{d2}) qd$$

$$(I \lor d) \qquad \qquad (I \lor d) \qquad \qquad (I \lor d)$$

(式中、Ld は脱離基を示し、他の記号は前記と同意義である。)

5

10

15

20

L<sup>d</sup> で示される脱離基としては、たとえばハロゲン原子(例、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子など)、アルキルまたはアリールスルホニルオキシ基(例、メタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、ベンゼンスルホニルオキシ、pートルエンスルホニルオキシなど)などが挙げられる。

この反応は例えば、オーガニックファンクショナルグループプレパレーションズ (ORGANIC FUNCTIONAL GROUP PREPARATIONS) 第2版、アカデミックプレス社 (ACADEMIC PRESS, INC. )記載の方法に準じて行うことができる。

この反応は通常反応に不活性な溶媒中で行われる。該性溶媒としてアルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン系溶媒、芳香族系溶媒、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド (DMF)、アセトン、メチルエチルケトン、ジメチルスルホキシド (DMSO) などを単独あるいはそれらを混合して用いることができる。中でもアセトニトリル、ジメチルホルムアミド、アセトン、エタノールなどが好ましい。反応温度は通常室温ないし100℃、好ましくは室温ないし50℃であり反応時間は通常0.5ないし1日である。この反応は通常は化合物(IVd)に対し1ないし3当量の塩基を加えるが、必ずしも必須ではない。該塩基としては、上記化合物(IId)と化合物(IIId)との反応に用いた塩基を用いるこ

172

とができる。

5

10

15

20

25

この反応において原料として用いられる化合物(IVd)は化合物(IIId) を原料にして公知の一般的方法により合成することができる。

上記式(I)、(II)、(III)、(IV) および(e I)で表わされる化合物の塩としては酸付加塩、例えば無機酸塩(例えば、塩酸塩、硫酸塩、臭化水素酸塩、リン酸塩など)、有機酸塩(例えば、酢酸塩、トリフルオロ酢酸塩、コハク酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、プロピオン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩、乳酸塩、蓚酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩など)等のほか、塩基との塩(たとえば、カリウム塩、ナトリウム塩、リチウム塩等のアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム塩、トリメチルアミン塩、トリエチルアミン塩、tertープチルジメチルアミン塩、ジベンジルメチルアミン塩、ベンジルジメチルアミン塩、N,Nージメチルアニリン塩、ピリジン塩、キノリン塩などの有機塩基との塩)を形成していてもよい。

上記式(I)、(II)、(III)、(IV)および(eI)で表される化合物 またはその塩は、CCR拮抗作用、とくにCCR5拮抗作用、CXCR4拮抗作用、CXCR4拮抗作用、CXCR3拮抗作用、CCR2拮抗作用、CCR3拮抗作用を有し、毒性または副作用が弱いため、単独で、または薬学的に許容される担体と配合し、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤などの固形製剤;またはシロップ剤、注射剤などの液 状製剤などの医薬製剤として経口または非経口的に投与することができる。

非経口的投与の形態としては、注射剤、点滴、坐剤、膣坐剤などが挙げられる。 薬学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無 機担体物質が用いられ、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液 状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤など として配合される。また必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤など の製剤添加物を用いることもできる。賦形剤の好適な例としては、例えば乳糖、 白糖、D-マンニトール、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙 げられる。滑沢剤の好適な例としては、例えばステアリン酸マグネシウム、ステ アリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。結合剤の好適

173

5

10

15

20

25

な例としては、例えば結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、 ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビ ニルピロリドンなどが挙げられる。崩壊剤の好適な例としては、例えばデンプン、 カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロス カルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウムなどが挙げられ る。溶剤の好適な例としては、例えば注射用水、アルコール、プロピレングリコ ール、マクロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。溶解補助剤の 好適な例としては、例えばポリエチレングリコール、プロピレングリコール、 D-マンニトール、安息香酸ペンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレ ステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなど が挙げられる。懸濁化剤の好適な例としては、例えばステアリルトリエタノール アミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩 化ペンザルコニウム、塩化ペンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリン、など の界面活性剤;例えばポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキ シメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロー ス、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性 高分子などが挙げられる。等張化剤の好適な例としては、例えば塩化ナトリウム、 グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。緩衝剤の好適な例としては、 例えばリン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩衝液などが挙げられる。 無痛化剤の好適な例としては、例えばベンジルアルコールなどが挙げられる。防 腐剤の好適な例としては、例えばパラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノ ール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルピン酸 などが挙げられる。抗酸化剤の好適な例としては、例えば亜硫酸塩、アスコルビ ン酸などが挙げられる。

このようにして得られる上記式(I)、(II)、(III)、(IV)および(eI)で表される化合物またはその塩を含有する医薬組成物は移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療剤などとして、種々の疾患の予防・治療剤として用いることができる。本発明の

174

5

10

15

20

25

予防・治療剤の対象疾患としては、たとえば、移植片拒絶反応(移植後の拒絶反 応、移植後の赤血球増加症・高血圧・臓器障害・血管肥厚、移植片対宿主疾患、 など)、骨髄膜炎等の関節炎骨疾患(慢性関節リウマチ、変形性関節炎、リウマ チ様脊髄炎、骨粗そう症、細胞などの異常増殖、骨折、再骨折、骨軟化症、骨ペ ーチェット病、硬直性脊髄炎、変形性膝関節炎およびそれらの類似疾患における 関節組織の破壊、など)、自己免疫疾患(膠原病、全身性エリテマトーデス、強 皮症、多発動脈炎、重症筋無力症、多発性硬化症、など)、アレルギー性疾患 (アレルギー性鼻炎、結膜炎、消化管アレルギー、花粉症、アナフィラキシー、 アトピー性皮膚炎、気管支喘息、など)、炎症性腸疾患(潰瘍性大腸炎、クロー ン病、胃炎、胃潰瘍、胃癌、胃手術後障害、消化不良、食道潰瘍、膵炎、大腸ポ リープ、胆石症、痔疾患、消化性潰瘍、時局性回腸炎、など)、炎症性疾患(網 膜症、手術・外傷後の炎症、腫脹の緩解、咽頭炎、膀胱炎、髄膜炎、炎症性眼疾 患、など)、呼吸器疾患(かぜ症候群、肺炎、喘息、肺高血圧症、肺血栓・肺寒 栓、肺サルコイドーシス、肺結核、間質性肺炎、珪肺、成人呼吸促迫症候群、慢 性閉塞性肺疾患、など)、感染性疾患(サイトメガルウイルス、インフルエンザ ウイルス、ヘルペスウイルス等のウイルス感染症、リケッチア感染症、細菌感染 症、性感染症、カリニ肺炎、ヘリコバクターピロリ感染症、全身性真菌感染症、 結核、侵襲性ブドウ状球菌感染症、急性ウイルス脳炎、急性バクテリア髄膜炎、 エイズ脳症、敗血症、セプシス、重症セプシス、敗血症性ショック、内毒素性シ ョック、トキシンショック症候群、など)、癌およびそれに伴う悪液質、癌の転 移(膀胱ガン、乳ガン、子宮けいガン、卵巣ガン、慢性リンパ性白血病、慢性骨 髄性白血病、大腸ガン、直腸ガン、結腸ガン、多発性骨髄腫、悪性骨髄腫、前立 腺ガン、肺ガン、胃ガン、ホジキン病、悪性黒色腫、悪性リンパ腫、など)、非 ホジキン性リンパ腫、非小細胞肺ガン、悪性黒色腫、神経変性疾患(アルツハイ マー病、パーキンソン病、筋萎縮性側索硬化症(ALS)、ハンチントン舞踏病、 糖尿病神経障害、クロイツフェルトーヤコブ病、など)、精神疾患(うつ病、て んかん、アルコール依存症など)、精神分裂病、静脈機能不全、中枢神経障害 (脳出血および脳梗塞等の障害およびその後遺症・合併症、頭部外傷、脊椎損傷、 脳浮腫、知覚機能障害、知覚機能異常、自律神経機能障害、自律神経機能異常な

175

5

10

15

20

25

ど)、中枢損傷(頭部外傷、脊髄損傷、むちうち症等)、血管性痴呆(多発梗塞 性痴呆、ビンスワンガー病、など)、脳血管障害(無症候性脳血管障害、一過性 脳虚血発作、脳卒中、脳血管性痴呆、高血圧性脳症、など)、脳血管障害の再発 および後遺症(神経症候、精神症候、自覚症状、日常生活動作障害など)、脳血 管痴呆症、脳血管閉塞後の中枢機能低下症、脳循環・腎循環自動調節能の障害ま たは異常、脳血液関門の障害、不安症状、不安定狭心症等の急性冠動脈症候群、 不快精神状態、健忘症、三叉神経痛、耳鼻咽喉疾患(メヌエル症候群、耳鳴り、 味覚障害、めまい、平衡障害、嚥下障害など)、偏頭痛、慢性疼痛、皮膚疾患 (ケロイド、血管腫、乾癬など)、閉塞性動脈硬化症、閉塞性血栓性血管炎、末 梢動脈閉塞症、虚血後再灌流障害、レイノー病、バージャー病、心筋炎、心筋虚 血、心筋梗塞、心筋梗塞後の心不全進行、心筋症、心肥大、急性心不全およびう っ血性を含む慢性心不全、狭心症、不整脈、頻脈、血圧日内変動異常、血液・血 球成分の性状異常(血小板凝集能亢進、赤血球変形能の異常、白血球粘着能の亢 進、血液粘度上昇、赤血球増加症、血管性紫斑病、自己免疫性溶血性貧血、播種 性血管内凝固症候群、多発性骨髄症など)、アテローム性を含む動脈硬化症(動 脈瘤、冠動脈硬化症、脳動脈硬化症、末梢動脈硬化症など)、バイパス手術後の 血管再閉塞・再狭窄、インターペンション(経皮的冠動脈形成術、ステント留置、 冠動脈内視鏡、血管内超音波、冠注血栓溶解療法など)後の血管肥厚または閉塞 および臓器障害、血管作動性物質や血栓誘発物質(エンドセリン、トロンポキサ ンA2 など)の産生および機能亢進、血管新生(粥状動脈硬化巣外膜の異常毛細 血管網形成における異常な脈管形成を含む)、血栓症、脂肪沈着促進、眼疾患 (緑内障、高眼圧症など)、高血圧症、高血圧性耳鳴り、透析低血圧、内皮細胞 および臓器障害、内分泌疾患(アジソン病、クッシング症候群、褐色細胞種、原 発性アルドステロン症など)、腎炎、腎疾患(腎炎、糸球体腎炎、糸球体硬化症、 腎不全、血栓性微小血管症、透析の合併症、放射線照射による腎症を含む臓器障 害、糖尿病性腎症、など)、糖尿病性疾患(インスリン依存性糖尿病、糖尿病性 合併症、糖尿病性網膜症、糖尿病性細小血管症、糖尿病性神経障害など)、耐糖 能異常、肝臓疾患(慢性を含む肝炎、肝硬変など)、間質性肝疾患、慢性膵炎、 門脈圧亢進症、肥満、男性不妊症、婦人科疾患(更年期障害、妊娠中毒、子宮内

176

膜症、子宮筋腫、卵巣疾患、乳腺疾患、など)、浮腫、慢性疲労症候群、前立腺肥大症、ベーチュット病、ホジキン病、ラクネ梗塞、意識障害、乾癬、環境・職業性因子による疾患(放射線障害、紫外線・赤外線・レーザー光線による障害、高山病など)、間歇性跛行、などが挙げられる。

上記式(I)、(II)、(III)、(IV) および(e I)で表される化合物 またはその塩を含有する医薬組成物は、対象疾患の種類により異なるが、他の薬剤と組み合わせて用いてもよい。該他の薬剤としては、たとえば、HDL増加薬[スクワレン合成酵素阻害薬、CETP阻害薬、LPL活性化薬など]、HIVの感染症の予防・治療剤[ジドブジン(zidovudine)、ジダノシン(didanosine)、ザルシタビン(zalcitabine)、ラミブジン(lamivudine)、スタブジン(stavudine)、アバカビル(abacavir)、アデフォビル(adefovir)、アデフォビル ジピボキシル(adefovir dipivoxil)、フォジブジン チドキシル(fozivudine)

5

10

15

20

25

tidoxil) などの核酸系逆転写酵素阻害剤、ネピラピン (nevirapine) 、デラビルジン (delavirdine) 、エファビレンツ (efavirenz) 、ロビリド (loviride) 、イムノカル (immunocal) 、オルチプラズ (oltipraz) などの非核酸系逆転写酵素阻害剤、サキナビル (saquinavir) 、リトナビル (ritonavir) 、インジナビル (indinavir) 、ネルフィナビル (nelfinavir) 、アムプレナビル

(E) -ヘプテン酸など、アトピー性皮膚炎治療薬[クロモグリク酸ナトリウムなど]、アレルギー性鼻炎治療薬[クロモグリク酸ナトリウム、マレイン酸クロルフェニラミン、酒石酸アリメマジン、フマル酸クレマスチン、塩酸ホモクロルシクリジン、テルフェナジン、メキタジンなど]、イミペネム・シラスタチンナトリウム、エンドトキシン拮抗薬あるいは抗体、オキシドスクアレン-ラノステロールサイクラーゼ〔例えばデカリン誘導体、アザデカリン誘導体およびインダン

177

5

10

15

20

25

誘導体〕、カルシウム拮抗薬(ジルチアゼム等)、グリセロール、コリンエステ ラーゼ阻害剤(例、アリセプト(ドネペジル)等)、コレステロール吸収を抑制 する化合物〔例、シトステロールやネオマイシン等〕、コレステロール生合成を 阻害する化合物 (例、ロバスタチン、シンバスタチン、プラバスタチン等のHM G-CიA還元酵素阻害薬〕、シクロオキシゲナーゼ抑制剤〔(Cox-Ⅰ. C ox-II抑制剤)例えば、セレコキシブ,ロフェコキシブ,アスピリン等のサリ チル酸誘導体、ジクロフェナック、インドメタシン、ロキソプロフェン等]、シ グナル伝達阻害薬、スクアレンエポキシダーゼ阻害薬〔例、NB-598および 類縁化合物等〕、ステロイド薬[デキサメサゾン、ヘキセストロール、メチマゾ ール、ベタメサゾン、トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、フルオ シノニド、フルオシノロンアセトニド、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、 酢酸コルチゾン、ヒドロコルチゾン、フルオロメトロン、プロピオン酸ベクロメ タゾン、エストリオールなど]、ダイアセリン、ニコチン酸、その誘導体および 類縁体〔例、アシピモックスおよびプロブコール〕、ニセロゴリン、 ネフロー ゼ症候群治療薬:プレドニゾロン(プレドニン), コハク酸プレドニゾロンナト リウム(プレドニン)、コハク酸メチルプレドニゾロンナトリウム(ソル・メド ロール)、ベタメタゾン(リンデロン)、ジピリダモール(ベルサンチン)、塩 酸ジラゼプ(コメリアン)、チクロピジン、クロピドグレル、FXa阻害剤等の 抗血小板薬ならびに抗凝固薬、バルピタール系抗痙攣薬あるいは麻酔薬(フェノ バルビタール、メホバルビタール、メタルビタール等)、パーキンソン病治療薬 (例、L-ドーパ等)、ヒスタミン受容体遮断薬(シメチジン、ファモチジン 等)、ヒダントイン系抗痙攣薬(フェニトイン、メフェニトイン、エトトイン 等)、ヒドロキシカム、フィブレート類〔例、クロフィブレート、ベンザフィブ レート、ジェムフィプロジル等〕、プロスタグランジン類、メゲストロール酢酸、 胃・十二指腸潰瘍治療薬治療薬:制酸剤〔例、ヒスタミンH2拮抗薬(シメチジ ン等)、プロトンポンプ阻害薬(ランソプラゾール等)など〕、炎症性メディエ ーター作用抑制薬、 冠血管拡張薬:ニフェジピン、ジルチアゼム、ニコラジル、 唖硝酸剤など、感染症治療薬:「例、抗生物質製剤(塩酸セファチアム、塩酸セ フォゾプラン、アンピシリンなど)、化学療法剤(サルファ剤、合成抗菌剤、抗

178

5

10

15

20

25

ウイルス剤など)、生物学的製剤(ワクチン類、免疫グロブリンなどの血液製剤 類)など]など、肝臓疾患治療薬:グリチルリチン製剤〔例、強力ミノファーゲ ン等」、肝水解物、SH化合物〔例、グルタチオン等〕、特殊アミノ酸製剤〔例、 アミノレバン等〕、リン脂質〔例、ポリエンホスファチジルコリン等〕、ピタミ ン類 [例、ビタミンB1, B2, B6, B12, C等]、副腎皮質ホルモン [例、デキサメタゾ ン、ベタメタゾン等〕、インターフェロン〔例、インターフェロン $\alpha$ 、 $\beta$ 等〕、 肝生脳症治療薬〔例、ラクツロース等〕、食道、胃静脈瘤破裂時に用いられる止 血剤〔例、バソプレッシン、ソマトスタチン等〕など、関節炎治療薬、筋弛緩薬 [プリジノール、ツボクラリン、パンクロニウム、塩酸トルペリゾン、カルバミ ン酸クロルフェネシン、バクロフェン、クロルメザノン、メフェネシン、クロゾ キサゾン、エペリゾン、チザニジンなど]、血管拡張薬[オキシフェドリン、ジル チアゼム、トラゾリン、ヘキソベンジン、バメタン、クロニジン、メチルドパ、 グアナベンズなど]、血管収縮薬[ドパミン、ドブタミンデノパミンなど]、血小 板凝集抑制剤(オザグレル等)、血栓形成予防・治療薬:血液凝固阻止薬〔例、 ヘパリンナトリウム、ヘパリンカルシウム、ワルファリンカルシウム(ワーファ リン)、Xa阻害薬)、血栓溶解薬〔例、tPA、ウロキナーゼ〕、抗血小板薬 〔例、アスピリン、スルフィンピラゾロ(アンツーラン)、ジピリダモール(ペ ルサンチン)、チクロピジン(パナルジン)、シロスタゾール(プレタール)、 GPIIb/IIIa拮抗薬(レオプロ)]、抗うつ薬[イミプラミン、クロミプラミン、 ノキシプチリン、フェネルジン、塩酸アミトリプチリン、塩酸ノルトリプチリン、 アモキサピン、塩酸ミアンセリン、塩酸マプロチリン、スルピリド、マレイン酸 フルボキサミン、塩酸トラゾドンなど]、抗てんかん薬[ギャバペンチン、フェニ トイン、エトサクシミド、アセタゾラミド、クロルジアゼポキシド、トリペタジ オン、カルバマゼピン、フェノバルビタール、プリミドン、スルチアム、パルプ ロ酸ナトリウム、クロナゼパム、ジアゼパム、ニトラゼパムなど]、抗アレルギ 一薬[ジフェンヒドラミン、クロルフェニラミン、トリペレナミン、メトジラミ ン、クレミゾール、ジフェニルピラリン、メトキシフェナミン、クロモグリク酸 ナトリウム、トラニラスト、レピリナスト、アンレキサノクス、イブジラスト、 ケトチフェン、テルフェナジン、メキタジン、アセラスチン、エピナスチン、塩

179

5

10

15

20

25

酸オザグレル、プランルカスト水和物、セラトロダスト、フェキソフェナジン、 エバスチン、ブシラミン、オキサトミド、強力ネオミノファーゲンシー、トラネ キサム酸、フマル酸ケトチフェンなど]、抗コリン剤(例えば、臭化イプラトロ ピウム、臭化フルトロピウム、臭化オキシトロピウムなど)、、抗パーキンソン 薬(ドーパミン、レボドパ等)、抗リウマチ薬、抗炎症剤(例えば、アスピリン、 アセトアミノフェン、ジクロフェナクナトリウム、イブプロフェン、インドメタ シン、ロキソプロフェンナトリウム、デキサメタゾンなど)、抗凝血薬および抗 血小板薬[クエン酸ナトリウム、活性化プロテインC、組織因子経路阻害剤、アン チトロンビンIII、ダルテパリンナトリウム、アルガトロバン、ガベキサート、 オザクレルナトリウム、イコサペント酸エチル、ベラプロストナトリウム、アル プロスタジル、ペントキシフィリン、チソキナーゼ、ストレプトキナーゼ、ヘバ リンなど]、抗凝固療法剤〔ジピリダモール(ベルサンチン), 塩酸ジラゼプ (コメリアン)、チロピジン、クロビドグレル、Xa阻害剤〕、抗菌薬[①サル ファ剤[スルファメチゾール、スルフィソキサゾール、スルファモノメトキシン、 スルファメチゾール、サラゾスルファピリジン、スルファジアジン銀など]、② キノリン系抗菌薬[ナリジクス酸、ピペミド酸三水和物、エノキサシン、ノルフ ロキサシン、オフロキサシン、トシル酸トスフロキサシン、塩酸シプロフロキサ シン、塩酸ロメフロキサシン、スパルフロキサシン、フレロキサシンなど]、③ 抗結核薬[イソニアジド、エタンプトール(塩酸エタンプトール)、パラアミノ サリチル酸(パラアミノサリチル酸カルシウム)、ピラジナミド、エチオナミド、 プロチオナミド、リファンピシン、硫酸ストレプトマイシン、硫酸カナマイシン、 サイクロセリンなど]、④抗抗酸菌薬[ジアフェニルスルホン、リファンピシリン など]、⑤抗ウイルス薬[イドクスウリジン、アシクロビル、ビタラビン、ガンシ クロビルなど]、⑥抗H I V薬[ジドブジン、ジダノシン、ザルシタビン、硫酸イ ンジナビルエタノール付加物、リトナビルなど]、⑦抗スピロヘータ薬、⑧抗生 物質[塩酸テトラサイクリン、アンピシリン、ピペラシリン、ゲンタマイシン、 ジベカシン、カネンドマイシン、リビドマイシン、トプラマイシン、アミカシン、 フラジオマイシン、シソマイシン、テトラサイクリン、オキシテトラサイクリン、 ロリテトラサイクリン、ドキシサイクリン、アンピシリン、ピペラシリン、チカ

180

ルシリン、セファロチン、セファピリン、セファロリジン、セファクロル、セファレキシン、セフロキサジン、セフォチアム、セフォチアムへキセチル、セフロキシムアキセチル、セフジトレンピボキシル、セフタジジム、セフピラミド、セフスロジン、セフメノキシム、セフポドキシムプロキセチル、セフピロム、セファゾプラン、セフェピム、セフスロジン、セフメタゾール、セフミノクス、セフォキシチン、セフブペラゾン、ラタモキナセフ、フロモキセフ、セファゾリン、セフォタキシム、セフォペラゾン、セフチゾキシム、モキサラクタム、チエナマイシン、スルファゼシン、アズスレオナムまたはそれらの塩、グリセオフルビン、ランカシジン類〔ジャーナル・オブ・アンチバイオティックス(J.

5

10

15

20

25

Antibiotics), 38, 877-885 (1985)] など] セフィキシム、レ ボフロキサシン]、抗血栓剤(アルガトロバン等)、抗原虫薬[メトロニダゾール、 チニダゾール、クエン酸ジエチルカルバマジン、塩酸キニーネ、硫酸キニーネな ど]、抗腫瘍薬[6-O-(N-クロロアセチルカルバモイル)フマギロール、ブ レオマイシン、メトトレキサート、アクチノマイシンD、マイトマイシンC、ダ ウノルビシン、アドリアマイシン、ネオカルチノスタチン、シトシンアラビノシ ド、フルオロウラシル、テトラヒドロフリルー5-フルオロウラシル、ピシバニ ール、レンチナン、レバミゾール、ベスタチン、アジメキソン、グリチルリチン、 塩酸ドキソルビシン、塩酸アクラルビシン、塩酸プレオマイシン、硫酸ヘプロマ イシン、硫酸ビンクリスチン、硫酸ビンプラスチン、塩酸イリノテカン、シクロ フォスファミド、メルファラン、ズスルファン、チオテパ、塩酸プロカルバジン、 シスプラチン、アザチオプリン、メルカプトプリン、テガフール、カルモフール、 シタラビン、メチルテストステロン、プロピオン酸テストステロン、エナント酸 テストステロン、メピチオスタン、ホスフェストロール、酢酸クロルマジノン、 酢酸エユープリン、酢酸プセレリンなど]、抗真菌薬[①ポリエチレン系抗生物質 (例、アムホテリシンB、ナイスタチン、トリコマイシン)、②グリセオフルビ

ン、ピロールニトリンなど、③シトシン代謝拮抗薬(例、フルシトシン)、④イ

ミダゾール誘導体(例、エコナゾール、クロトリマゾール、硝酸ミコナゾール、

ビホナゾール、クロコナゾール)、⑤トリアゾール誘導体(例、フルコナゾール、

5

10

15

20

25

イトラコナゾール、アゾール系化合物 [2-[(1R, 2R)-2-(2, 4-ジフルオロフェニル)-2-ヒドロキシ-1-メチル-3-(1H-1, 2, 4 ートリアゾールー1ーイル)プロピル]ー4ー〔4ー〔2、2、3、3ーテトラ フルオロプロポキシ)フェニル-3-(2H, 4H)-1, 2, 4-トリアゾロ ン〕、⑥チオカルバミン酸誘導体(例、トリナフトール)、⑦エキノカンジン系 誘導体(例、カスポファンギン、FK-463、V-エキノカンシン)など〕、 抗精神病薬[塩酸クロルプロマジン、プロクロルペラジン、トリフロペラジン、 塩酸チオリダジン、マレイン酸ペルフェナジン、エナント酸フルフェナジン、マ レイン酸プロクロルペラジン、マレイン酸レボメプロマジン、塩酸プロメタジン、 ハロペリドール、ブロムペリドール、スピペロン、レセルピン、塩酸クロカプラ ミン、スルピリド、ゾテピンなど]、抗潰瘍薬[メタクロプロミド、塩酸ヒスチジ ン、ランソプラゾール、メトクロプラミド、ピレンゼピン、シメチジン、ラニチ ジン、ファモチジン、ウロガストリン、オキセサゼイン、プログルミド、オメプ ラゾール、スクラルファート、スルピリド、セトラキサート、ゲファルナート、 アルジオキサ、テプレノン、プロスタグランジンなど]、抗糖尿病用剤(例えば、 ピオグリタゾン、ナテグリニド、ボグリボース、アカルボースなど)、 抗肥満 薬(マジンドールなど)、抗リューマチ薬など、抗不安薬[ジアゼパム、ロラゼ パム、オキサゼパム、クロルジアゼポキシド、メダゼパム、オキサゾラム、クロ キサゾラム、クロチアゼパム、プロマゼパム、エチゾラム、フルジアゼパム、ヒ ドロキシジンなどし、 抗不整脈薬:ジソピラミド、リドカイン、硫酸キニジン、 酢酸フレカイニド、塩酸メキシレチン、塩酸アミオダロン、およびβ遮断薬、C a 拮抗薬など、抗喘息薬[塩酸イソプレナリン、硫酸サルブタモール、塩酸プロ カテロール、硫酸テルブタリン、塩酸トリメトキノール、塩酸ツロブテロール、 硫酸オルシプレナリン、臭化水素酸フェノテロール、塩酸エフェドリン、臭化イ プロトロピウム、臭化オキシトロピウム、臭化フルトロピウム、テオフィリン、 アミノフィリン、クロモグリク酸ナトリウム、トラニラスト、レピリナスト、ア ンレキサノン、イプジラスト、ケトチフェン、テルフェナジン、メキタジン、ア ゼラスチン、エピナスチン、塩酸オザグレル、プランルカスト水和物、セラトロ ダスト、デキサメタゾン、プレドニゾロン、ヒドロコルチアオン、プロピオン酸

5

10

15

20

25

ベクロペタゾン、プロピオン酸フルチカゾン、プロピオン酸ベクロメタゾン、プ ロカテロール、など]、甲状腺機能低下症治療薬(乾燥甲状腺(チレオイド), レポチロキシンナトリウム(チラージンS)、リオチロニジンナトリウム(サイ ロニン、チロミン): ネフローゼ症候群治療薬:プレドニゾロン(プレドニ ン)、コハク酸プレドニゾロンナトリウム(プレドニン)、コハク酸メチルプレ ドニゾロンナトリウム(ソル・メドロール)、ベタメタゾン(リンデロン))、 高血圧治療薬[①交感神経抑制薬[α2刺激薬(例、クロニジン、グアナベンズ、 グアンファシン、メチルドパなど)、神経節遮断薬(例、ヘキサメトニウム、ト リメタファンなど)、シナプス前遮断剤(例、アルサーオキシロン、ジメチルア ミノレセルピナート、レシナミン、レセルピン、シロシンゴピンなど)、ニュー ロン遮断薬(例、ベタニジン、グアネチジンなど)、α1遮断薬(例、ブナゾシ ン、ドキサゾシン、プラゾシン、テラゾシン、ウラピジルなど)、β遮断薬(例、 プルプラノロール、ナドロール、チモロール、ニプラジロール、ブニトロロール、 インデノロール、ペンプトロール、カルテオロール、カルベジロール、ピンドロ ール、アセブトロール、アテノロール、ビソプロロール、メトプロロール、ラベ タロール、アモスラロール、アロチノロールなど)など、②血管拡張薬[カルシ ウムチャンネル拮抗薬(例、マニジピン、ニカルジピン、ニルバジピン、ニソル ジピン、ニトレンジピン、ペニジピン、アムロジピン、アラニジピンなど)、フ **゙ タラジン誘導体(例、ブトララジン、カドララジン、エカラジン、ヒドララジン、** トドララジンなど)など]、③ACE阻害薬[アラセプリル、カプトプリル、シラザ プリル、デラプリル、エナラプリル、リジノプリル、テモカプリル、トランドラ プリル、キナプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、ベリンドプリルなど]、④ AII拮抗薬[ロサルタン、カンデサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イル ベサルタン、フォラサルタンなど]、⑤利尿薬(例えば前述の利尿薬など)]、 高血圧治療薬:利尿薬〔例、フロセミド(ラシックス), プメタニド (ルネトロ ン)、アゾセミド(ダイアート)〕、降圧薬〔例、ACE阻害薬、(マレイン酸 エナラプリル(レニベース)など)及びCa 拮抗薬(マニジピン、アムロジピン など)、αまたはβ受容体遮断薬など]、高脂血症治療薬[HMG-CoA還元酵素阻害 薬(例、フルバスタチン、セリバスタチン、アトルバスタチンなど)、フィブラー

5.

10

15

20

25

ト系薬剤(例、シンフィプラート、クロフィブラートアルミニウム、クリノフィ ブラート、フェノフィブラートなど)、陰イオン交換樹脂(例、コレスチラミド など)、ニコチン酸製剤(例、ニコモール、ニセリトロール、ニコチン酸トコフ ェロールなど)、多価不飽和脂肪酸誘導体(例、イコサペント酸エチル、ポリエ ンフォスファチジルコリン、メリナミドなど)、植物ステロール(例、ガンマー オリザノール、ソイステロールなど)、エラスターゼ、デキストラン硫酸ナトリ ウム、スクワレン合成酵素阻害薬、CETP阻害薬、2-クロロ-3-〔4-(2-メチル-2-フェニルプロポキシ)フェニル]プロピオン酸エチル〔ケミカル・ アンド・ファーマシューティカル・ブレティン (Chem. Pharm. Bull), 38, 2792-2796(1990)] など]、 骨疾患治療薬:カルシウム製剤 (例、炭酸カルシウム等)、カルシトニン製剤、活性型ピタミンD<sub>3</sub>製剤(例、 アルファカルシドール(アルファロールなど)、カルシトリオール(ロカルトロ ール)等)、性ホルモン類(例、エストロゲン、エストランジオール等)、ホル モン製剤〔例、結合型エストロゲン(プレマリン)など〕、イブリフラボン製剤 (オステンなど)、ピタミン $K_2$ 、ビタミン $K_2$  製剤〔例、メナテトレノン(グ ラケー)など〕、ビスホスホン酸系製剤(エチドロネートなど)、プロスタグラ ンジンE2、フッ素化合物(例、フッ化ナトリウム等)、骨形成タンパク(BM P)、線維芽細胞増殖因子(FGF)、血小板由来増殖因子(PDGF)、トラ ンスフォーミング成長因子  $(TGF-\beta)$ 、インスリン様成長因子-1及び2 (IGF-1,-2)、副甲状腺ホルモン(PTH)、ヨーロッパ出願公開EP -A1-376197号公報, EP-A1-460488号公報およびEP-A 1-719782号公報記載の化合物(例、(2R.4S)-(-)-N-[4-(diethoxyphosphorylmethyl)phenyl]-1, 2, 4, 5-tetrahydro-4-methyl-7, 8methylenedioxy-5-oxo-3-benzothiepin-2-carboxamide等)など、脂溶性ビタミ ン薬[①ビタミンA類: ビタミンA1、ビタミンA2およびパルミチン酸レチノ ール、②ビタミンD類: ビタミンD<sub>1</sub>、D<sub>2</sub>、D<sub>3</sub>、D<sub>4</sub> およびD<sub>5</sub>、③ビタミ ンE類:  $\alpha$  - トコフェロール、 $\beta$  - トコフェロール、 $\gamma$  - トコフェロール、 $\delta$  -トコフェロール、ニコチン酸 $dl - \alpha - h$ コフェロール、 $\mathfrak{Q}$ ビタミンK類: ビタミ

ン $K_1$ 、 $K_2$ 、 $K_3$  および $K_4$ 、⑤薬酸(ビタミンM)など]、ビタミン誘導体

184

5

10

15

20

25

[ビタミンの各種誘導体、例えば、5,6-トランス-コレカルシフェロール、 2. 5-ヒドロキシコレカルシフェロール、 $1-\alpha-ヒ$ ドロキシコレカルシフェ ロールなどのビタミンD3誘導体、5,6-トランス-エルゴカルシフェロール 等のビタミンD。誘導体など]、疾患修飾性抗リウマチ薬および免疫抑制薬[例え ば、メソトレキセイト、レフルノミド、プログラフ、スルファサラジン、Dーペ ニシラミン、経口金剤]、昇圧薬[ドパミン、ドブタミン、デノパミン、ジギトキ シン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、ラナトシドC、G-ストロファンチンな どし、 心筋保護薬:心臓ATP-K用 開口薬、Na-H交換阻害薬、エンドセ リン拮抗薬、ウロテンシン拮抗薬など、心不全治療薬[強心薬(例、ジギトキシ ン、ジゴキシン、メチルジゴキシン、ラナトシドC、プロスシラリジンなど)、 α、β刺激薬(例、エピネフリン、ノルエピネフリン、イソプロテレノール、ド パミン、ドカルパミン、ドブタミン、デノパミンなど)、ホスホジエステラーゼ 阻害薬(例、アムリノン、ミルリノン、塩酸オルプリノンなど)カルシウムチャ ンネル感受性増強薬(例、ピモベンタンなど)、硝酸薬(例、ニトログリセリン、 硝酸イソソルビドなど)、ACE阻害薬(例えば前述のACE阻害薬など)、利尿薬 (例えば前述の利尿薬など)、カルペリチド、ユビデカレノン、ベスナリノン、 アミノフィリンなど]、神経栄養因子、腎不全・腎症治療薬、生物製剤[例えば、 モノクロナール抗体(例、抗TNF- $\alpha$ 抗体,抗IL-12抗体,抗IL-6抗 体,抗ICAM-I抗体,抗CD4抗体等)、可溶性レセプター(例、可溶性T  $NF - \alpha \nu \tau \tau$  タンパク性リガンド (IL-Iリセプターアンタゴニ スト等)]、胆汁酸結合樹脂〔例、コレスチラミン、コレスチポール等〕、 道疾患治療薬:催胆薬〔例、デヒドロコール酸等〕、排胆剤〔例、硫酸マグネシ ウム等〕など、 中枢神経系作用薬:抗不安薬、催眠鎮静薬、麻酔薬、鎮けい薬、 自律神経薬、抗パーキンソン薬およびその他の精神神経用薬など、鎮咳・去たん 薬[塩酸エフェドリン、塩酸ノスカピン、リン酸コデイン、リン酸ジヒドロコデ イン、塩酸イソプロテレノール、塩酸エフェドリン、塩酸メチルエフェドリン、 塩酸ノスカピン、アロクラマイド、クロルフェジアノール、ピコペリダミン、ク ロペラスチン、プロトキロール、イソプロテレノール、サルブタモール、テレプ タリン、オキシペテバノール、塩酸モルヒネ、臭化水素酸デキストロペトルファ

5

10

15

20

25

ン、塩酸オキシコドン、リン酸ジモルファン、ヒベンズ酸チペピジン、クエン酸 ペントキシベリン、塩酸クロフェダノール、ベンゾナテート、グアイフェネシン、 塩酸プロムヘキシン、塩酸アンプロキソール、アセチルシステイン、塩酸エチル システイン、カルボシステインなど]、鎮静薬[塩酸クロルプロマジン、硫酸アト ロピン、フェノバルビタール、バルビタール、アモバルビタール、ペントバルビ タール、チオペンタールナトリウム、チアミラールナトリウム、ニトラゼパム、 エスタゾラム、フルラザパム、ハロキサゾラム、トリアゾラム、フルニトラゼパ ム、プロムワレリル尿素、抱水クロラール、トリクロホスナトリウムなど]、鎮 痛剤および消炎剤[例えば、中枢性鎮痛剤(例、モルフィン、コデイン、ペンタ ジシン等)、ステロイド剤(例、プレドニゾロン、デキサメタゾン、ベタメタゾ ン等)、消炎酵素剤(例、ブロメルシン、リゾチーム、プロクターゼ等)]、糖 尿病治療薬[スルホニル尿素剤(例、トルプタミド、クロルプロパミド、グリク ロピラミド、アセトヘキサミド、トラザミド、グリベンクラミド、グリブゾール など)、ビグアナイド剤(例、塩酸メトホルミン、塩酸ブホルミンなど)、  $\alpha$  – グルコシダーゼ阻害薬(例、ボグリボース、アカルボースなど)、インスリン抵 抗性改善薬(例、ピオグリタゾン、トログリタゾンなど)、インスリン、グルカ ゴン、糖尿病性合併症治療薬(例、エパルレスタット、チオクト酸など)、アク トス、ロジグリタゾン、キネダック、ベンフィル、ヒューマリン、オイグルコン、 グリミクロン、ダオニール、ノボリン、モノタード、インシュリン類、グルコバ イ,ジメリン,ラスチノン,パシルコン,デアメリンS,イスジリン類など〕、 脳機能賦活薬(例、イデベノン、ビンポセチン等)、泌尿器・男性性器疾患治療 薬:「例、前立腺肥大症治療薬(塩酸タムスロシン、塩酸プラゾシン、酢酸クロ ルマジノンなど)、前立腺がん(酢酸リュープロレリン、酢酸ゴセレリン、酢酸 クロルマジノンなど)]など、非ステロイド性抗炎症薬[アセトアミノフェン、フ ェナセチン、エテンザミド、スルピリン、アンチピリン、ミグレニン、アスピリ ン、メフェナム酸、フルフェナム酸、ジクロフェナックナトリウム、ロキソプロ フェンナトリウム、フェニルブタゾン、インドメタシン、イブプロフェン、ケト プロフェン、ナプロキセン、オキサプロジン、フルルビプロフェン、フェンブフ ェン、プラノプロフェン、フロクタフェニン、エピリゾール、塩酸チアラミド、

5

10

15

20

25

ザルトプロフェン、メシル酸ガベキサート、メシル酸カモスタット、ウリナスタ チン、コルヒチン、プロベネジド、スルフィンピラゾン、ベンズブロマロン、ア ロプリノール、金チオリンゴ酸ナトリウム、ヒアルロン酸ナトリウム、サリチル 酸ナトリウム、塩酸モルヒネ、サリチル酸、アトロピン、スコポラミン、モルヒ ネ、ペチジン、レボルファイノール、ケトプロフェン、ナプロキセン、オキシモ ルフォンまたはその塩など]、頻尿・尿失禁治療薬[塩酸フラボキサートなど]、 不安定プラーク安定化薬[ MMP阻害薬、キマーゼ阻害薬など]、不整脈治療薬 「ナトリウムチャンネル遮断薬(例、キニジン、プロカインアミド、ジソピラミ ド、アジマリン、シベンゾリン、リドカイン、ジフェニルヒダントイン、メキシ レチン、プロパフェノン、フレカイニド、ピルジカイニド、フェニトインなど)、 β遮断薬(例、プロプラノロール、アルプレノロール、プフェトロール、オクス プレノロール、アテノール、アセブトロール、メトプロロール、ビソプロロール、 ピンドロール、カルテオロール、アロチロールなど)、カリウムチャンネル遮断 薬(例、アミオダロンなど)、カルシウムチェンネル遮断薬(例、ベラパミル、 ジルチアゼムなど) など]、婦人科疾患治療薬:[例、更年期障害治療薬(結合型 エストロゲン、エストラジオール、エナント酸テストステロン・吉草酸エストラ ジオールなど)、乳癌治療薬(クエン酸タモキシフェンなど)、子宮内膜症・子 宮筋腫治療薬(酢酸リュープロレリン、ダナゾールなど)]など、麻酔薬[a. 局 所麻酔薬[塩酸コカイン、塩酸プロカイン、リドカイン、塩酸ジブカイン、塩酸 テトラカイン、塩酸メピバカイン、塩酸ブピバカイン、塩酸オキシブプロカイン、 アミノ安息香酸エチル、オキセサゼイン]など]、b. 全身麻酔薬[①吸入麻酔薬 (例、エーテル、ハロタン、亜酸化窒素、インフルラン、エンフルラン)、②静 脈麻酔薬(例、塩酸ケタミン、ドロペリドール、チオペンタールナトリウム、チ アミラールナトリウム、ペントバルビタール)など]]、麻薬拮抗薬[レバロルフ ァン、ナロルフィン、ナロキソンまたはその塩など]、慢性心不全治療薬:強心 薬〔例、強心配糖体(ジゴキシンなど)、β受容体刺激薬(デノパミンおよびド ブタミンなどのカテコラミン製剤)およびPDE阻害薬など]、利尿薬〔例、フ ロセミド(ラシックス)、スピロノラクトン(アルダクトン)、ブメタニド(ル ネトロン)、アゾセミド(ダイアート)など〕、ACE阻害薬、〔例、マレイン

187

酸エナラプリル(レニベース)など〕、Ca 拮抗薬〔例、アムロジピン、マニジピンなど〕およびβ受容体遮断薬など、免疫調節薬[シクロスポリン、タクロリムス、グスペリムス、アザチオプリン、抗リンパ血清、乾燥スルホ化免疫グロブリン、エリスロポイエチン、コロニー刺激因子、インターロイキン、インターフェロンなど〕、利尿薬[サイアザイド系利尿薬(ベンチルヒドロクロロチアジド、シクロペンチアジド、エチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、メチクロチアジド、ペンフルチアジド、ポリチアジド、トリクロルメチアジドなど)、ループ利尿薬(クロルタリドン、クロフェナミド、インダパミド、メフルシド、メチクラン、ソトラゾン、トリバミド、キネタゾン、メトラゾン、フロセミド、メフルシドなど)、カリウム保持性利尿薬(スピロノラクトン、トリアムテレンなど)〕、勃起不全薬(バイアグラ、アポモルフィンなど)などが挙げられる。

5

10

15

20

25

これらの薬物は、別々にあるいは同時に、薬理学的に許容されうる担体、賦形剤、結合剤、希釈剤などと混合して製剤化し、経口的にまたは非経口的に投与することができる。薬物を別々に製剤化する場合、別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与することができるが、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与してもよい。別々に製剤化したものを使用時に希釈剤などを用いて混合して投与するためのキット製品(例えば、粉末状の個々の薬物を含有するアンプルと2種以上の薬物を使用時に混合して溶解するための希釈剤などを含有する注射用キットなど)、別々に製剤化した個々の製剤を、同時に、あるいは時間差をおいて別々に、同一対象に投与するためのキット製品(例えば、個々の薬物を含有する錠剤を同一または別々の袋に入れ、必要に応じ、薬物を投与する時間の記載欄を設けた、2種以上の錠剤を同時にあるいは時間差をおいて別々に投与するための錠剤用キットなど)なども本発明の医薬組成物に含まれる。

上記医薬組成物を心臓、腎臓、肝臓、骨髄などの臓器を移植する場合の移植片 対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤として用いる場合は、移植の3 日まえから投与され、移植後においても連続的に投与される。本医薬組成物の1 日あたりの投与量は、患者の状態や体重、投与の方法により異なるが、経口投与 5

10

15

20

25

の場合成人(体重50Kg)1人当たり活性成分[化合物(I)、(II)、(III)、(IV)、(Ie)]として、約5から1000mg、好ましくは約10から600mgであり、さらに好ましくは約10~300mgであり、とりわけ好ましくは約15~150mgであり、1日当たり1回又は2から3回にわけて投与される。また、この場合、他の臓器移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の抑制剤と組み合わせて用いてもよい。上記式(I)、(II)、(III)、(IV) および(eI)で表される化合物またはその塩と組み合わせて用いられる、臓器移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の抑制剤の具体的な例としては、シクロスポリン、タクロリムス、ラパマイシン、ステロイド、アザチオプリン、ミコフェノール酸モフェチル、ミゾリビンなどが挙げられる。これらの薬剤を組み合わせて用いる場合に、1つの薬剤がその他の薬剤の代謝に影響を及ぼすときには、各薬剤の投与量は適宜調整されるが、一般的には、各薬剤の単剤投与の時の投与量が用いられる。

上記式(I)、(II)、(III)、(IV)および(e I)で表される化合物またはその塩を臓器移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の抑制剤以外の対象疾患に用いる場合の1日当たりの投与量は、対象疾患の種類、患者の状態や体重、投与の方法により異なるが、経口投与の場合成人(体重50Kg)1人当たり活性成分[化合物(I)、(II)、(III)、(IV)、(Ie)]として約5から1000mg、好ましくは約10から600mgであり、さらに好ましくは約10~300mgであり、とりわけ好ましくは約15~150mgであり、1日当たり1を1回又は2から3回にわけて投与する。また、他の薬剤とを組み合わせて用いる場合、他の薬剤の投与量は、例えば通常の投与量の約1/200ないし1/2以上、約2ないし3倍以下の範囲で適宜選択される。さらに、2種またはそれ以上の薬剤を組み合わせて用いる場合に、ある1つの薬剤がその他の薬剤の代謝に影響を及ぼすときには、各薬剤の投与量は適宜調整されるが、一般的には、各薬剤の単剤投与の時の投与量が用いられる。

以下に実施例、参考例、実験例、製剤例を示し、本願発明をさらに詳しく説明する。しかし、これらは、単なる例であって本発明を何ら限定するものではない。

以下に記載の遺伝子操作法は、成書(Maniatis ら、モレキュラー・クローニング、Cold Spring Harbor Laboratory、1989年)に記載されている方法もしくは試薬の添付プロトコールに記載されている方法に従った。

以下の参考例、実施例において、カラムクロマトグラフィー用充填剤は特に記載しているもの以外についてはメルク社シリカゲル60(70-230または230-400メッシュ)を用いた。「H NMRスペクトルはテトラメチルシランを内部基準としてバリアン社Gemini-200(200MHz)を用いて測定した。

### 参考例1-1

5

20

25

10 t-ブチル 4-(2-エトキシ-2-オキソエチリデン)-1-ピペリジンカルボキシラートジエチルホスホリル酢酸エチル(28.3g)のテトラヒドロフラン(200mL)溶液に60%水素化ナトリウム(4.82g)を氷冷下加え30分攪拌後、N-ブトキカルボニル-4-ピペリドン(20g)のテトラヒドロフラン(200mL)溶液を滴下し、室温にて22時間攪拌した。反応終了後、水(200mL)を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン/酢酸エチル(6/1)溶出部より表題化合物(27.3g, 100%)を無色粉末として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.28 (3H, t, J=7.4Hz), 1.47 (9H, s), 2.24-2.33 (2H, m), 2.90-2.98 (2H, m), 3.43-3.55 (4H, m), 4.16 (2H, q, J=7.4Hz), 5.70-5.73 (1H, m).

#### 参考例1-2

[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニリデン]酢酸エチル

参考例1-1で得られた化合物(10g)をメタノール(100mL)に溶解し、4N塩酸酢酸エチル溶液(20mL)とトリフルオロ酢酸(2.5mL)を加え3時間攪拌した。溶媒を留去して得られる残留物を酢酸エチルで洗浄して無色粉末(6.64g)を得た。

得られた無色粉末(6.64g)にテトラヒドロフラン(100mL)とトリエチルアミン(9.9mL)を加え、氷冷下、塩化メシル(3mL)を滴下し、室温にて1時間攪拌した。 反応終了後、水(100mL)を加え酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラ

190

ムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン/酢酸エチル(1/1)溶出部より表題化合物(6.18g, 68%)を無色粉末として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.29 (3H, t, J=7.0Hz), 2.39-2.48 (2H, m), 2.80 (3H, s), 2.99-3.14 (2H, m), 3.27-3.40 (4H, m), 4.17 (2H, q, J=7.0Hz), 5.37-5.77 (1H, m).

#### 参考例1-3

5

10

15

20

[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]酢酸エチル

参考例1-2で得られた化合物(1.6g)と10%パラジウムカーボン(0.3g)のエタノール(50mL)混合液を水素下5時間攪拌した。反応終了後、不溶物をセライトろ過し、ろ液を濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン/酢酸エチル(1/1)溶出部より表題化合物(1.62g, 100%)を無色油状物として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.26 (3H, t, J=7.0Hz), 1.33-1.48 (2H, m), 1.78-2.02 (3H, m), 2.28 (2H, d, J=6.6Hz), 2.68 (2H, dt, J=2.4, 12.0Hz), 2.77 (3H, s), 3.74-3.85 (2H, m), 4.15 (2H, q, J=7.0Hz).

#### 参考例1-4

[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]酢酸

参考例1-3で得られた化合物(1.61g)のメタノール(30mL)溶液に8N水酸化ナトリウム水溶液(30mL)と水(3mL)を加え8時間攪拌した。反応終了後、6N塩酸(8mL)を加え有機溶媒を留去した。水層を酢酸エチルで抽出し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して表題化合物(1.29g, 90%)を無色粉末として得た。

「H NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ 1.29-1.54 (2H, m), 1.80-2.03 (3H, m), 2.35 (2H, d, J=.6.6Hz), 2.69 (2H, dt, J=2.2, 12.0Hz), 2,78 (3H, s), 3.75-3.88 (2H, m). 参考例1-5

25 [1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]酢酸クロリド

参考例1-4で得られた化合物 (1.29g) のジクロロメタン (30mL) 溶液にN, N-ジメチルホルムアミド (0.045mL) と塩化オキザリル (0.76mL) を加え5時間攪拌した。濃縮して表題化合物 (1.4g, 100%) を褐色粉末として得た。

### 参考例2-1

191

4-[(1-アセチル-4-ピペリジニル)メチル]ベンゼンスルホニルクロリドクロロスルホン酸(92mL)に0℃で攪拌下、1-アセチル-4-ベンジルピペリジン(60.00g)のジクロロメタン(100mL)溶液を1時間かけて滴下した後、0℃で30分間、室温で1.5時間攪拌した。反応液を氷水(1L)に注ぎ、ジクロロメタン(500mL, 250mL)で抽出した。有機層を5%炭酸ナトリウム水溶液(500mL x 2)、飽和食塩水(250mL)で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、ろ過、減圧濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル250g, 酢酸エチル)に付し、

「H NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ 1.05-1.35 (2H, m), 1.6-1.95 (3H, m), 2.09 (3H, s), 2.35-2.65 (1H, m), 2.68 (2H, d, J=6.6Hz), 2.85-3.15 (1H, m), 3.7-3.9 (1H, m), 4.5-4.75 (1H, m), 7.39 (2H, d, J=8.4Hz), 7.97 (2H, d, J=8.4Hz). 参考例2-2

目的画分を減圧濃縮して表題化合物(54.22g)を白色固体として得た。

1-アセチル-4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル] ピペリジン

亜硫酸ナトリウム(4.57g)と炭酸水素ナトリウム(6.10g)の水(40mL)溶液に75℃で攪拌下、4-[(1-アセチル-4-ピペリジニル)メチル]ベンゼンスルホニルクロリド(11.46g)を少しずつ加えた後、75℃で1時間攪拌した。クロロ酢酸(5.14g)と50%水酸化ナトリウム水溶液(4.4mL)を加えて加熱還流下、20時間攪拌した。0℃で1N塩酸(20mL)を加え酢酸エチル(60mL, 30mL)で抽出した。有機層を飽和食塩水(10mL x 2)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、ろ過、減圧濃縮した。残留物をカラムクロマトグラフィー(シリカゲル150g, 酢酸エチル/メタノール=1/0→9/1)に付し、目的画分を減圧濃縮して表題化合物(8.76g)を無色油状物として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.05-1.35 (2H, m), 1.55-1.95 (3H, m), 2.08 (3H, s), 2.4-2.6 (1H, m), 2.66 (2H, d, J=7.4Hz), 2.9-3.1 (1H, m), 3.06 (3H, s), 3.7-3.9 (1H, m), 4.55-4.7 (1H, m), 7.34 (2H, d, J=8.4Hz), 7.87 (2H, d, J=8.4Hz).

#### 参考例2-3

5

10

15

20

25

4-[4-(メチルスルホニル) ペンジル] ピペリジン塩酸塩 1-アセチル-4-[4-(メチルスルホニル) ペンジル] ピペリジン(8.76g) と濃塩酸

192

(100mL)の混合物を加熱還流下、4時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し2-プロパノール(100mL)を加え減圧濃縮した。残留物に2-プロパノール(50mL)を加え加熱還流下、30分間攪拌した。室温まで冷却し沈殿物をろ取し、沈殿物を2-プロパノールで洗浄、減圧乾燥して表題化合物(7.51g)を白色固体として得た。

'H NMR (CD<sub>3</sub> OD)  $\delta$  1.3-1.6 (2H, m), 1.75-2.1 (3H, m), 2.75 (2H, d, J=7.0Hz), 2.8-3.05 (2H, m), 3.10 (3H, s), 3.25-3.45 (2H, m), 7.49 (2H, d, J=8.1Hz), 7.89 (2H, d, J=8.1Hz).

### 参考例2-4

5

25

4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル] ピペリジン

4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]ピペリジン塩酸塩(1g)を水(10mL)に溶解し 1N水酸化ナトリウム水溶液(5mL)を0℃で加え5分撹拌後、水層をジクロロメタン (10mL x 3)で抽出した。有機層を炭酸カリウムで乾燥後、ろ過、減圧濃縮した。 残留物にジイソプロピルエーテル(10mL)を加え沈殿物をろ取した。沈殿物をジイソプロピルエーテルで洗浄後、減圧乾燥して表題化合物(712mg)を白色固体として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.07-1.27 (2H, m), 1.50-1.73 (3H, m), 2.48-2.61 (2H, m), 2.62 (2H, d, J=6.6Hz), 3.03-3.08 (2H, m), 3.05 (3H, s), 7.34 (2H, d, J=8.4Hz), 7.85 (2H, d, J=8.4Hz).

#### 参考例2-5

20 N-(3-{4-[4-(4-メチルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル) アニリン二塩酸塩

4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]ピペリジン(12.6g)とDBU(0.074mL)のテトラヒドロフラン(90mL)溶液に攪拌下、-28℃で90%アクロレイン(3.7mL)のテトラヒドロフラン(10mL)溶液を滴下し、-20℃から-10℃にて1時間攪拌した。-10℃で3,4-ジクロロアニリン(8.07g)とトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(21.1g)を順に加えて室温まで上昇させながら7時間攪拌した。ジエチルエーテル(150mL)と1N水酸化ナトリウム水溶液(240mL)を加え30分攪拌した。分離した水層をジエチルエーテルとテトラヒドロフラン(100mL+50mL)混液で2回抽出した。合わせた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。残留物をシリカゲルカ

PCT/JP03/05172

ラムクロマトグラフィーにて精製し、メタノール/酢酸エチル(1/4)溶出部より淡褐色油状物(15g, 66%)を得た。本化合物を2-プロパノール(100mL)に溶解し攪拌下、4N塩化水素酢酸エチル溶液(100mL)を加え析出した沈殿物を濾取した。沈殿物を酢酸エチルで洗浄後、減圧乾燥して表題化合物(16.3g, 94%)を淡褐色粉末として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CD<sub>3</sub> OD)  $\delta$  1.59 - 2.35 (7H, m), 2.75 (2H, d, J = 6.4 Hz), 2.86 - 3.05 (2H, m), 3.13 (3H, s), 3.22 (2H, t, J = 7.4 Hz), 3.48 (2H, t, J = 8.0 Hz), 3.59 - 3.68 (2H, m), 6.63 - 6.75 (3H, m), 7.10 - 7.25 (2H, m), 7.50 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.90 (2H, d, J = 8.2 Hz).

10 参考例3-1

5

15

20

25

1-アセチル-4-[4-(イソプロピルスルファニル) ベンジル] ピペリジン

濃硫酸 (36mL) と水 (200mL) の混合液に参考例2-1で得られた化合物 (16.9g) と粉末亜鉛 (36.7g) を氷冷下加え、反応液を60℃にて5時間攪拌した。室温に冷却後、ろ液をジクロロメタン (200mL x 2) で抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後減圧濃縮し1-アセチル-4-(4-メルカプトベンジル) ピペリジンを無色油状物として得た。

上記化合物をN, N-ジメチルホルムアミド(300mL)に溶解し、2-よう化プロピル (7.3mL)と炭酸カリウム(8.86g)を加え20時間攪拌した。溶媒を留去後、得られる 残留物に酢酸エチル(200mL)と水(200mL)を加え10分攪拌した。分離した有機層を 飽和食塩水で洗浄後、濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル溶出部より表題化合物(10.2g,66%)を無色油状物として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.02-1.30 (2H, m), 1.29 (6H, d, J=6.6Hz), 1.60-1.82 (3H, m), 2.07 (3H, s), 2.40-2.58 (3H, m), 2.90-3.05 (1H, m), 3.25-3.42 (1H, m), 3.70-3.85 (1H, m), 4.55-4.65 (1H, m), 7.06 (2H, d, J=8.0Hz), 7.33 (2H, d, J=8.0Hz).

#### 参考例3-2

1-アセチル-4-[4-(イソプロピルスルホニル)ベンジル]ピペリジン 参考例3-1で得られた化合物(1.06g)のジクロロメタン(30m)溶液に氷冷下m-ク

. 194

ロロ過安息香酸を加え、室温にて3時間攪拌した。反応液をジクロロメタン (30mL)で希釈し、有機層を5%チオ硫酸ナトリウム水溶液と飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で二回、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液と飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮し残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル/メタノール=10/1)に付した。目的画分を減圧濃縮して表題 化合物(1.12g, 95%)を無色油状物として得た。

'H NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  1.03-1.40 (2H, m), 1.29 (6H, d, J=6.8Hz), 1.53-2.00 (3H, m), 2.07 (3H, s), 2.40-2.70 (3H, m), 2.82-3.05 (1H, m), 3.10-3.25 (1H, m), 3.70-3.85 (1H, m), 4.55-4.70 (1H, m), 7.32 (2H, d, J=8.2Hz), 7.80 (2H, d, J=8.2Hz).

### 参考例3-3

5

10

15

4-[4-(イソプロピルスルホニル) ベンジル] ピペリジン

参考例3-2で得られた化合物(11.4g)に10N塩酸(100mL)を加え6時間加熱還流した。 反応終了後、氷零下8N水酸化ナトリウム水溶液(200mL)を滴下しジクロロメタン (200mL)で抽出した。抽出液を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮して表 題化合物(9.56g, 96%)を無色粉末として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.07-1.25 (2H, m), 1.30 (6H, d, J=7.0Hz), 1.55-1.78 (3H, m), 2.55 (2H, ddd, J=2.6, 12.0, 12.0Hz), 2.62 (2H, d, J=6.8Hz), 3.00-3.30 (3H, m), 7.33 (2H, d, J=8.4Hz), 7.78 (2H, d, J=8.4Hz).

20 参考例3-4

N-(3-{4-[4-(4-イソプロピルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル) アニリン二塩酸塩

参考例3-3で得られた化合物を用いて、参考例2-5と同様の方法にて表題化合物を合成した。収率36%。

参考例4-1

195

4-ヒドロキシ-1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジンカルポニトリル

1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジノン(US6051582に記載の方法で合成)(1 g, 5.64 mmol)及びシアン化カリウム(551mg、8.5mmol)の酢酸(6 mL)溶液を室温で18時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、得られた残留物に水(20 mL)を加え、酢酸エチル(20 mL x 2)で抽出した。有機層を10%重曹水(20 mL x 2)及び飽和食塩水(20 mL)で洗浄し、無水硫酸トリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をフラッシュカラムクロマトグラフィー(シリカゲル25 g, 酢酸エチル/ヘキサン=1/5→1/1)で精製すると表題化合物(528.1 mg, 46 %)を無色粉末晶として得た。

「H NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ1.97-2.10 (2H, m), 2.18-2.28 (2H, m), 2.74 (1H, s), 2.83 (3H, s), 3.29-3.38 (2H, m), 3.49-3.63 (2H, m) 参考例4-2

4-ヒドロキシ-1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジンカルボン酸

参考例4-1で得られた化合物(528 mg, 2.59 mmol)に濃塩酸(2 mL)を加え、室温で12時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、得られた残留物をトルエンで共沸後、生じた固体を減圧下乾燥すると表題化合物(580 mg, 100 %)を無色粉末晶として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CD<sub>3</sub> OD)  $\delta$  1. 64-1. 95 (2H, m), 2. 02-2. 17 (2H, m), 2. 85 (3H, s), 3. 05-3. 19 (2H, m), 3. 53-3. 65 (2H, m)

20 参考例 5

5

10

15

25

N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]アセトアミド参考例2-5で得られた化合物(0.88g)とトリエチルアミン(0.93mL)のアセトニトリル(15mL)混合液に氷冷下、参考例1-5で得られた化合物(0.6g)を3回に分け5分ごとに加えた後、反応液を50℃にて16時間攪拌した。反応終了後、室温にて酢酸エチルで希釈し、希釈液を水と飽和炭酸水素ナトリウムと飽和食塩水で洗浄した。無水硫酸マグネシウムで乾燥後、濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Chromatorex NH)に付し、酢酸エチル溶出部より得られる油状物をさらにシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル/メタ

196

ノール/トリエチルアミン(90/30/12)溶出部より無色アモルファス(0.699g, 64%) を得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ 1.10-1.40 (2H, m), 1.52-2.02 (14H, m), 2.82 (2H, t, J=7.2Hz), 2.55-2.71 (4H, m), 2.75 (3H, s), 2.75-2.88 (2H, m), 3.05 (3H, s), 3.62-3.81 (4H, m), 6.99 (1H, dd, J=2, 2, 8.4Hz), 7.26 (1H, d, J=2.2Hz), 7.32 (2H, d, J=8.4Hz), 7.51 (1H, d, J=8.4Hz), 7.84 (2H, d, J=8.4Hz).

### 参考例6

5

10

15

20

25

N-(3, 4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(イソプロピルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]アセトアミド

参考例3-4で得られた化合物(0.292g)とトリエチルアミン(0.085mL)のジクロロメタン(5mL)溶液に氷冷下、参考例1-5で得られた化合物(0.29g)を2回に分けて加え室温にて1.5時間攪拌した。参考例1-5で得られた化合物(0.145g)とトリエチルアミン(0.085mL)を再び加え室温にて1時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(10mL)を加え有機溶媒を留去した。水層を酢酸エチル(50mL)で抽出し、抽出液を飽和炭酸水素ナトリウム(30mL×2)と飽和食塩水(30mL)で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Chromatorex NH)に付し、酢酸エチル溶出部より得られる油状物をさらにアルミナカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル溶出部より無色アモルファス(0.231g,56%)を得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1.05-1.40 (2H, m), 1.30 (6H, d, J=6.8Hz), 1.45-2.10 (14H, m), 2.29 (2H, t, J=7.3Hz), 2.55-2.73 (4H, m), 2.75 (3H, s), 2.75-2.89 (2H, m), 3.10-3.28 (1H, m), 3.62-3.85 (4H, m), 7.00 (1H, dd, J=2.6, 8.4Hz), 7.27 (1H, d, J=2.6Hz), 7.32 (2H, d, J=8.4Hz), 7.52 (1H, d, J=8.4Hz), 7.78 (2H, d, J=8.4Hz).

### 参考例7

3-(1-アセチル-4-ピペリジニル)-N-(3, 4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ペンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)プロパンアミド

197

3-(1-アセチル-4-ピペリジニル)プロピオン酸(0.597g)とN,N-ジメチルホルムアミド(0.044mL)と塩化オキザリル(0.39mL)を加え1.5時間攪拌した。反応液を濃縮して緑色油状物を得た。参考例2-5で得られた化合物(0.792g)とトリエチルアミン(0.84mL)のジクロロメタン(5mL)溶液に氷冷下、上記油状物のジクロロメタン(15mL)溶液を加え室温にて15時間攪拌した。溶媒を留去し得られる残留物に酢酸エチルと水を加え、分離した有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。濃縮して得られる残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(Chromatorex NH)に付し、酢酸エチル溶出部より無色油状物(54mg, 6%)を得た。H NMR (CDC13) る 0.88-1.91 (15H, m), 1.95-2.12 (2H, m), 2.06 (3H, s), 2.20-2.55 (4H, m), 2.62 (2H, d, J=6.6Hz), 2.77-3.05 (3H, m), 3.05 (3H, s), 3.62-3.83 (3H, m), 4.48-4.61 (1H, m), 7.02 (1H, dd, J=2.4, 8.6Hz), 7.30 (1H, d, J=2.4Hz), 7.33 (2H, d, J=8.3Hz), 7.51 (1H, d, J=8.6Hz), 7.85 (2H, d, J=8.6Hz).

## 参考例8

5

10

15

20

25

N-(3, 4-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ペンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-4-ピペリジンカルボキサミド

参考例4-2で得られた化合物(555 mg, 2.49 mmol)及びN,N-ジメチルホルムアミド(0.0193 mL, 0.249 mmol)の塩化メチレン(10mL)溶液にオキサリルクロリド(0.325 mL, 3.74 mmol)を滴下し、1時間室温で撹拌した後、減圧下濃縮した。得られた残留物の塩化メチレン(5 mL)溶液を参考例2-5で得られた化合物(439 mg, 0.83 mmol)とトリエチルアミン(1.39 mL, 9.96 mmol)の塩化メチレン(10 mL)溶液に0℃で滴下し、同温度で2時間、室温で2時間撹拌した。反応液を水(20 mL)及び飽和食塩水(20 mL)で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた残留物をカラムクロマトグラフィー[クロマトレックス NH-DM-1020(富士シリシア化学); 30 g, 酢酸エチル/ヘキサン=1/1→3/1]で精製すると表題化合物(34.4 mg, 6.3 %)を無色粉末晶として得た。

<sup>1</sup> H NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  1. 22-2. 20 (13H, m), 2. 33-2. 40 (2H, m), 2. 64 (2H, d, J = 6. 0Hz), 2. 78 (3H, s), 2. 87-2. 93 (2H, m), 3. 06 (3H, s), 3. 10-3. 20 (2H, m),

198

3.56-3.61 (2H, m), 4.00-4.17 (2H, m), 7.06 (1H, dd, J = 8.0Hz), 7.32 (1H, d, J = 2.6Hz), 7.35 (2H, d, J = 8.0Hz), 7.49 (1H, d, J = 8.0Hz), 7.86 (2H, d, J = 8.0Hz).

実験例(化合物のマウス皮膚移植片拒絶モデルに対する効果)

ドナーマウスB6-CH-2<sup>b m 1 2</sup> の腹部皮膚(10mm四方)をレシピエントマウス(B6/129) に移殖し、移殖当日より試験化合物(N,N-ジメチル-N-[4-[[[2-(4-メチルフェニル)-6,7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル]カルボニル]アミノ]ベンジル]テトラヒドロ-2H-ピラン-4-アンモニウムクロライド)を10 mg/kgとなるよう 一日一回皮下投与した。移殖片拒絶の有無を目視で経時的に観察すると、コントロール群と化合物投与群の移殖皮膚生存日数はそれぞれ13.0±2.8日(n=6)、

19.6±4.4日(n=7)となり、化合物投与で有意(P<0.05 vs コントロール、log-rank test)な移殖片拒絶抑制効果が観察された。

## 実施例1 (カプセル剤)

5

10

15

20

25

(1) 1-アセチル-N-(3-{4-[4-(アミノカルボニル) ベンジル]-1-ピペリジニル}-プロピル)-N-(3-クロロ-4-メチルフェニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

40mg

(2) ラクトース

70mg

(3)微結晶セルロース

9 mg

(4) ステアリン酸マグネシウム

 $1 \,\mathrm{mg}$ 

(な)スプララン酸、ラインラム

1カプセル 120mg

(1)、(2)と(3)および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4)を加えて全体をゼラチンカプセルに封入する。

### 実施例2(錠剤)

(1) N-(3, 4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)-ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]アセトア

(2) ラクトース

ミド

40mg 58mg

(3) コーンスターチ

18mg

(4) 微結晶セルロース

3. 5mg

199

(5) ステアリン酸マグネシウム

0.5mg

1錠 120mg

(1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和後、顆粒化する。これに残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する。

### 実施例3 (カプセル剤)

5

10

20

25

(1) N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-N-フェニル-N'-フェニ ルウレア塩酸塩 40mg

(2) ラクトース

70mg

(3) 微結晶セルロース

9 mg

(4) ステアリン酸マグネシウム

1 mg

1カプセル 120mg

(1)、(2)と(3)および(4)の1/2を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4)を加えて全体をゼラチンカプセルに封入する。

### 15 実施例4(錠剤)

(1) N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-N'-(4-クロロフェニル)-N-(4-メチルフェニル)ウレア塩酸塩 40mg

(2) ラクトース

\_

(3) コーンスターチ

5 8 m g 1 8 m g

(4) 微結晶セルロース

3.5 mg

(5) ステアリン酸マグネシウム

0.5mg

1錠 120mg

(1)、(2)、(3)、(4)の2/3および(5)の1/2を混和後、顆粒化する。これに残りの(4)および(5)をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する。

### 産業上の利用可能性

本発明で用いられる式 (I)、 (III)、 (III)、 (IV) および (e I) で表される化合物またはその塩は、CCR 拮抗作用、L とくにLCCR 5 拮抗作用、L

200

XCR4拮抗作用、CXCR3拮抗作用、CCR2拮抗作用、CCR3拮抗作用を有するので、移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療剤として有利に使用できる。

201

### 請求の範囲

1. 式:

5

10

15

$$R^{a4} - G^{a1} - N = R^{a1} - G^{a2} - N = E^{a} - A^{a} - R^{a1}$$

$$\begin{pmatrix} CH_2 \\ I_{a3} \end{pmatrix}_{na} = R^{a2}$$

$$(1)$$

(式中、R<sup>al</sup>は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有 していてもよい非芳香族複素環基を、R<sup>al</sup>は置換基を有していてもよい炭化水 素基、置換基を有していてもよい非芳香族複素環基を示すか、またはRª」とR <sup>a 1</sup>が結合してA <sup>a</sup> と共に置換基を有していてもよい複素環基を形成してもよく、 Aª ª はNまたはN'-Rª 5・Yª - (Rª 5は炭化水素基を、Yª - はカウンタ ーアニオンを示す)を、R<sup>a3</sup>は置換基を有していてもよい環状炭化水素基また は置換基を有していてもよい複素環基を、naは0または1を、R<sup>a4</sup>は水素原 子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、 置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオ キシ基、置換基を有していてもよいアミノ基Eはオキソ基以外の置換基を有して いてもよい2価の鎖状炭化水素基を、Gª は結合手、COまたはSO,を、Gª <sup>2</sup>はCO, SO,, NHCO, CONHまたはOCOを、J<sup>a</sup> はメチンまたは窒素 原子を、Qª およびRª はそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい2価 のC」、鎖状炭化水素をそれぞれ示す。ただし、G<sup>2</sup>がOCOのときJ<sup>2</sup>はメチ ンであり、QªおよびRªの双方が結合手ではなく、またGª¹が結合手のとき Qª およびR° はいずれもオキソ基で置換されない。)、

20 式:

$$R^{b1} \longrightarrow N \longrightarrow N \longrightarrow R^{b2} \longrightarrow R^{b4} \longrightarrow (R^{b3})_{pb}$$
 (11)

(式中、R<sup>b 1</sup> は置換基を有していてもよい炭化水素基を、R<sup>b 2</sup> は置換基を有していてもよい環状炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、R

 $^{\rm b}$  3 はハロゲン原子、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基、スルホン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルキル基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、ニトロ基またはシアノ基を、 $R^{\rm b}$  4 は水素原子または水酸基を、n bは 0 または 1 を、n b は 0 または 1 ないし 4 の整数を示す。)、

式:

5

10

15

(式中、 $R^{c-1}$  は炭化水素基を、 $R^{c-2}$  は炭素数 2 以上の炭化水素基を示し、また  $R^{c-1}$  と  $R^{c-2}$  が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい 環を形成してもよく、 $R^{c-3}$  は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $R^{c-4}$  は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $E^{c}$  はオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を、 $G^{c}$  はC Oまたは S O 2 を、 $J^{c}$  は窒素原子または置換基を有していてもよいメチン基を、 $J^{c}$  は2 素原子または置換基を有していてもよいメチン基を、 $J^{c}$  なるれぞれ結合手または置換基を有していてもよい  $J^{c}$  る。 はそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい  $J^{c}$  る。 はそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい  $J^{c}$  る。 )、

$$A^{d} \longrightarrow (CH_2)_{rd} \longrightarrow B^{d} \longrightarrow (R^{d^2})_{qd}$$

$$(IV)$$

20 [式中、A<sup>d</sup> は

203

$$\begin{array}{c|c}
R^{d3} & \chi^{d} & N \\
R^{d5} & & & \\
\end{array}$$
(d1)

$$R^{d3} X^{d} N \longrightarrow (CH_2)_{md}$$
 (d3)

$$R^{d3} \times X^{d} \times X^{$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{d4} \\
R^{d5}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{d6} \\
(CH_2)_{md}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
(d5)
\end{array}$$

または

5

10

$$R^{d3} X^{d} N \qquad N \qquad (d 6)$$

(ただし、 $R^{d \ 3}$  は (1) 置換基を有していてもよい炭化水素基、 (2) 置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基または (3) 置換基を有していてもよいアミノ基を、 $X^d$  は結合手、 $-SO_2$  -または-CO-を、n dは 1 ないし 3 の整数を、m dは 0 または 1 ないし 3 の整数を、 $R^{d \ 4}$  および $R^{d \ 5}$  はそれぞれ同一または異なって水素原子または $C_{1-6}$  アルキル基を、 $R^{d \ 6}$  はヒドロキシ基、 $C_{1-6}$  アルキル基または $C_{2-6}$  アルケニル基をそれぞれ示す} で表される基を、r dは 2 ないし 4 の整数を、 $R^{d}$  は結合手、 $-CH_2$  -、 $-SO_2$  -、-SO-、-S-、-O-、-CO-、 $-NR^a$  -  $SO_2$  - または  $-NR^d$  a - -CO- (ただし、-SO- ないし -SO- ない -SO- ない

204

アルケニル基、C, , , アルカノイル基、C, , , アルコキシ基、シアノ基、ト リフルオロメチル基、ニトロ基、ヒドロキシ基、アミノ基、アミジノ基を、Rd ·2 は1)ハロゲン、2) 置換基としてハロゲンまたはC<sub>1-4</sub>アルコキシを有し ていてもよい $C_{1-6}$  アルキル、3)置換基としてハロゲンまたは $C_{1-4}$  アル コキシを有していてもよい C, \_ 4 アルコキシ、4) ニトロ、5) シアノ、6) ヒドロキシ、7) C<sub>1-4</sub> アルカノイルアミノ、8) SO<sub>2</sub> NR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup>、 9) SO<sub>2</sub> R<sup>d d</sup> 、10) CONR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup> 、11) NR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup> または1 2) NR<sup>da</sup>-SO<sub>2</sub> R<sup>dd</sup> {ただし、R<sup>da</sup>は前記と同意義であり、R<sup>db</sup>お よびR d c は同一または異なって(1)水素原子、(2)置換基としてハロゲン またはC, \_ 4 アルコキシを有していてもよいC, \_ 6 アルキル基または(3) 置換基としてハロゲンまたはC1-4アルコキシを有していてもよいC3-8シ クロアルキル基を示すか、またはR<sup>d b</sup> とR<sup>d c</sup> が結合して窒素原子と共に環状 アミノ基を形成していてもよく、R<sup>d d</sup> はC<sub>1 - 6</sub> アルキル基またはC<sub>3 - 8</sub> シ クロアルキル基を示す}をそれぞれ示し、pdが複数のとき個々のRd1 は互い に同一または異なっていてもよく、 q d が複数のとき個々の R d 2 は互いに同一 または異なっていてもよい〕、または

式:

5

10

15

$$R^{e_1} - X^{e_1} - W^{e_1} - X^{e_2} - Z^{e_1} - Z^{e_2} - R^{e_2}$$
 (e1)

[式中、 $R^{e-1}$  は置換されていてもよい  $5\sim 6$  員環基を示し、 $X^{e-1}$  は結合手ま 20 たは直鎖部分を構成する原子数が 1 ないし 4 個である 2 価の基を示し、 $W^{e}$  は 式:

205

(式中、環 $A^e$  および ${\mathbb R}^e$  はそれぞれ置換されていてもよい $5\sim7$  員環を示し、 ${\mathbb E}_{e-1}$  および ${\mathbb E}_{e-4}$  はそれぞれ置換されていてもよい炭素原子または置換されていてもよい窒素原子を示し、 ${\mathbb E}_{e-2}$  および ${\mathbb E}_{e-3}$  は置換されていてもよい炭素原子、置換されていてもよい窒素原子、酸化されていてもよい硫黄原子または酸素原子を示し、 ${\mathbb A}^e$  および ${\mathbb B}^e$  はそれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される2個の基を示し、 ${\mathbb A}^e$  は直鎖部分を構成する原子数が1ないし4個である2価の基を示し、 ${\mathbb A}^e$  は結合手または直鎖部分を構成する炭素原子数が1ないし4個である2価の基を示し、 ${\mathbb A}^e$  は(1)置換されていてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよいアミノ基、(2)置換されていてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が4級アンモニウム化またはオキシド化されていてもよい含窒素複素環基、(3)硫黄原子を介して結合する基、(4)式:

$$- p < R^{e5'}$$
(0) ek

5

10

15

(式中、e k は 0 または 1 を示し、e k が 0 の時、 燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、 $R^{e-5-}$  および  $R^{e-6-}$  はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい水酸基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 $R^{e-5-}$  および  $R^{e-6-}$  は互いに結合して 隣接する 燐原子とともに 環状基

206

を形成していてもよい)で表される基、(5) 置換されていてもよいアミジノ基または(6) 置換されていてもよいグアニジノ基を示す]

で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤。

# 2. 式:

5

10

15

20

式:

$$R^{a4} - G^{a1} N = Q^{a} - G^{a2} N - E^{a} - A^{a}$$

$$\begin{pmatrix} CH_{2} \\ I \\ R^{a3} \end{pmatrix}_{na} R^{a2}$$

$$(1)$$

(式中、Rala水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有 していてもよい非芳香族複素環基を、R°2は置換基を有していてもよい炭化水 素基、置換基を有していてもよい非芳香族複素環基を示すか、またはRª 'とR ª <sup>²</sup>が結合してA <sup>®</sup> と共に置換基を有していてもよい複素環基を形成してもよく、 AªaはNまたはN'-Rª5・Yª-(Rª5は炭化水素基を、Yª-はカウンタ ーアニオンを示す) を、R<sup>a3</sup>は置換基を有していてもよい環状炭化水素基また は置換基を有していてもよい複素環基を、naは0または1を、Ra4は水素原 子、置換基を有していてもよい炭化水素基、置換基を有していてもよい複素環基、 置換基を有していてもよいアルコキシ基、置換基を有していてもよいアリールオ キシ基、置換基を有していてもよいアミノ基Eはオキソ基以外の置換基を有して いてもよい2価の鎖状炭化水素基を、Galは結合手、COまたはSO,を、Ga <sup>2</sup>はCO, SO, NHCO, CONHまたはOCOを、J<sup>a</sup> はメチンまたは窒素 原子を、QªおよびRªはそれぞれ結合手または置換基を有していてもよい2価 のC」、鎖状炭化水素をそれぞれ示す。ただし、G<sup>2</sup>がOCOのとき J<sup>2</sup>はメチ ンであり、Q®およびR®の双方が結合手ではなく、またG®」が結合手のとき Q<sup>a</sup> およびR<sup>a</sup> はいずれもオキソ基で置換されない。)、

207

$$R^{b1} \longrightarrow N$$

$$( N )$$

$$( N )$$

$$( R^{b3} )$$

$$( N )$$

$$( R^{b3} )$$

$$( N )$$

$$( N$$

(式中、 $R^{b-1}$  は置換基を有していてもよい炭化水素基を、 $R^{b-2}$  は置換基を有していてもよい環状炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $R^{b-3}$  はハロゲン原子、置換基を有していてもよいカルバモイル基、置換基を有していてもよいスルファモイル基、スルホン酸由来のアシル基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基、置換基を有していてもよいアミノ基、ニトロ基またはシアノ基を、 $R^{b-4}$  は水素原子または水酸基を、n bは 0 または 1 を、p bは 0 または 1 ないし 4 の整数を示す。)、

10 式:

5

15

20

$$R^{c4} = N \qquad R^{c} \qquad J^{c} = G^{c} \qquad N \qquad E^{c1} \qquad (111)$$

(式中、 $R^{c-1}$  は炭化水素基を、 $R^{c-2}$  は炭素数 2 以上の炭化水素基を示し、また  $R^{c-1}$  と  $R^{c-2}$  が結合して隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい 環を形成してもよく、 $R^{c-3}$  は置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $R^{c-4}$  は水素原子、置換基を有していてもよい炭化水素基または置換基を有していてもよい複素環基を、 $E^{c}$  はオキソ基以外の置換基を有していてもよい 2 価の鎖状炭化水素基を、 $G^{c}$  は  $G^{c}$  は  $G^{c}$  は  $G^{c}$  なの置換基を有していてもよい  $G^{c}$  ない  $G^{c}$  ない

式:

$$A^{d} \qquad (CH_{2})_{rd} \qquad B^{d} \qquad (IV)$$

$$(R^{d1})_{pd}$$

[式中、Ad は

$$\begin{array}{c|c}
R^{d3} & X^{d} & N \\
R^{d3} & R^{d5}
\end{array}$$
(d 1)

$$R^{d3} X^{d} N \qquad (d2)$$

$$R^{d3} X^{d} N \qquad (d3)$$

$$R^{d3} - X^{d} - N \qquad (d4)$$

$$\begin{array}{c|c}
R^{d4} \\
R^{d3} X^{d} N \\
R^{d6} \\
(CH_2)_{md}
\end{array}$$
(d 5)

または

5

{ただし、 $R^{d}$  3 は (1) 置換基を有していてもよい炭化水素基、 (2) 置換基を有していてもよい $C_{1-4}$  アルコキシ基または (3) 置換基を有していてもよいアミノ基を、 $X^d$  は結合手、 $-SO_2$  -または-CO-を、n dは 1 ないし 3 の整数を、m dは 0 または 1 ないし 3 の整数を、 $R^{d}$  4 および $R^{d}$  5 はそれぞれ同一または異なって水素原子または $C_{1-6}$  アルキル基を、 $R^{d}$  6 はヒドロキシ

5

10

15 ·

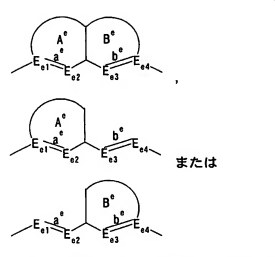
20

基、C, - 6アルキル基またはC2-6アルケニル基をそれぞれ示す}で表される 基を、rdは2ないし4の整数を、 $B^d$ は結合手、 $-CH_2$ -、 $-SO_2$ -、-SO-、-S-、-O-、-CO-、-NRa-SO2-stck-NRda-C O- (ただし、R<sup>d a</sup> は水素原子、C<sub>1 - 6</sub> アルキル基、C<sub>2 - 6</sub> アルケニル基 またはC<sub>3-8</sub>シクロアルキル基を示す)を、pdおよびqdはそれぞれ0また は1ないし4の整数を、 $R^{d-1}$  はハロゲン原子、 $C_{1-6}$  アルキル基、 $C_{2-4}$ アルケニル基、C1-4アルカノイル基、C1-4アルコキシ基、シアノ基、ト リフルオロメチル基、ニトロ基、ヒドロキシ基、アミノ基、アミジノ基を、R<sup>d</sup> <sup>2</sup> は1) ハロゲン、2) 置換基としてハロゲンまたはC<sub>1-4</sub> アルコキシを有し ていてもよい C, \_ 6 アルキル、3) 置換基としてハロゲンまたは C, \_ 4 アル コキシを有していてもよい C, \_ 4 アルコキシ、4) ニトロ、5) シアノ、6) ヒドロキシ、7) C<sub>1-4</sub> アルカノイルアミノ、8) SO<sub>2</sub> NR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup>、 9) SO<sub>2</sub> R<sup>d d</sup>、10) CONR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup>、11) NR<sup>d b</sup> R<sup>d c</sup> または1 2) NR<sup>da</sup>-SO<sub>2</sub> R<sup>dd</sup> {ただし、R<sup>da</sup> は前記と同意義であり、R<sup>db</sup> お よびR c は同一または異なって(1)水素原子、(2)置換基としてハロゲン またはC, \_ 4 アルコキシを有していてもよいC, \_ 6 アルキル基または(3) 置換基としてハロゲンまたはC1-4アルコキシを有していてもよいC3-8シ クロアルキル基を示すか、またはRdbとRdcが結合して窒素原子と共に環状 アミノ基を形成していてもよく、R<sup>d d</sup> はC<sub>1-6</sub> アルキル基またはC<sub>3-8</sub> シ クロアルキル基を示す}をそれぞれ示し、pdが複数のとき個々のRd1 は互い に同一または異なっていてもよく、 q d が複数のとき個々の R d 2 は互いに同一 または異なっていてもよい〕、または

$$R^{e1} - X^{e1} - W^{e} - X^{e2} - Z^{e1} - Z^{e2} - R^{e2}$$
 (e1)

[式中、 $R^{e-1}$  は置換されていてもよい  $5\sim 6$  員環基を示し、 $X^{e-1}$  は結合手または直鎖部分を構成する原子数が 1 ないし 4 個である 2 価の基を示し、 $W^{e}$  は式:

210



(式中、環 $A^e$  および ${}^e$  および ${}^e$  はそれぞれ置換されていてもよい ${}^e$  大を ${}^e$  はそれぞれ置換されていてもよい炭素原子または置換されていてもよい窒素原子を示し、 $E_{e\,2}$  および $E_{e\,3}$  は置換されていてもよい炭素原子、置換されていてもよい窒素原子、酸化されていてもよい硫黄原子または酸素原子を示し、 $A^e$  および $B^e$  はそれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される $B^e$  はそれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される $B^e$  はんれぞれ単結合または二重結合であることを示す)で表される $B^e$  はんれぞれ単結合または $B^e$  がいたいしょの基を示し、 $B^e$  はんれぞれ単結合または $B^e$  がいたいしょからな場所の要求基を示し、 $B^e$  はんれていてもよる。ないまたは合きまたは直鎖部分を構成する炭素原子数が $B^e$  がいたいないてもよく、窒素原子が $B^e$  がいたいてもよく、環構成原子として硫黄原子または酸素原子を含有していてもよく、窒素原子が $B^e$  がいたこからな素原子がないたいてもよく、窒素原子がないた。

$$- \mathbb{P}^{\mathbb{R}^{65'}}_{\mathbb{R}^{66}}$$

5

10

15

(式中、e k は 0 または 1 を示し、e k が 0 の時、 燐原子はホスホニウム塩を形成していてもよく、 $R^{e}$  5 および  $R^{e}$  6 はそれぞれ置換されていてもよい炭化水素基、置換されていてもよい水酸基または置換されていてもよいアミノ基を示し、 $R^{e}$  5 および  $R^{e}$  6 は互いに結合して 隣接する 燐原子とともに 環状基

211

を形成していてもよい)で表される基、(5)置換されていてもよいアミジノ基または(6)置換されていてもよいグアニジノ基を示す]

で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤。

5

10

15

20

25

3. CCR拮抗作用を有する化合物またはその塩が N-(3,4-ジクロロフェニル)-1-(メチルスルホニル)-N-{3-[4-({4-[(メチルスルホニル)アミノ]フェニル}スル ホニル)-1-ピペリジニル]プロピル}-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-クロロ フェニル)-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-{4-[4-(アミノカ ルボニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-N-(3, 4-ジクロロフェニル)-1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、1-アセチル-N-(3-{4-[4-(ア ミノカルボニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-N-(3-クロロ-4-メチルフ ェニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(エチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-1-(メチルスルホニ ル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(イ ソプロピルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-1-(メチルスルホ ニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-クロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(イソ プロピルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-1-(メチルスルホニ ル)-4-ピペリジンカルボキサミド、N-(3-クロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(エチル スルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-1-(メチルスルホニル)-4-ピ ペリジンカルボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-4-ピペリジ ンカルボキサミド、N-(3-{4-[4-(アミノカルボニル)ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピル)-N-(3-クロロ-4-メチルフェニル)-1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジ ンカルボキサミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-N'-(4-クロロ フェニル)-N-フェニルウレア、N'-(4-クロロフェニル)-N-{3-[4-(4-フルオロベ ンジル)-1-ピペリジニル]プロピル}-N-フェニルウレア、N'-(4-クロロフェニ ル)-N-(3-{4-[4-(4-モルホリニルスルホニル) ベンジル]-1-ピペリジニル} プロピ

5

10

15

20

25

ル)-N-フェニルウレア、N'-(4-クロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(4-メチルスルホニ ル) ベンジル] -1-ピペリジニル} プロピル) -N-フェニルウレア、4-{[1-(3-{[(4-ク ロロアニリノ)カルボニル]アニリノ}プロピル)-4-ピペリジニル]メチル}ベンズ アミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-N-(3,4-ジクロロフェニ ル)-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド、1-ベンジル-N-[3-(4-ベ ンジル-1-ピペリジニル) プロピル]-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキ サミド、N-「3-(4-ペンジル-1-ピペリジニル)プロピル]-1-(2-クロロベンジル)-5-オキソ-N-フェニル-3-ピロリジンカルボキサミド、N-(3.4-ジクロロフェニ ル)-N-{3-[4-(4-フルオロベンジル)-1-ピペリジニル]プロピル}-1-メチル-5-オキソ-3-ピロリジンカルボキサミド、N-[3-(4-ベンジル-1-ピペリジニル)プロ ピル]-5-オキソ-N-フェニル-1-(2,2,2-トリフルオロエチル)-3-ピロリジンカル ボキサミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジ ル]-1-ピペリジニル}プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル]アセ トアミド、N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(イソプロピルスルホニル)べ ンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-2-[1-(メチルスルホニル)-4-ピペリジニル] アセトアミド、3-(1-アセチル-4-ピペリジニル)-N-(3,4-ジクロロフェニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ベンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)プロパンア ミドもしくはN-(3,4-ジクロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-(メチルスルホニル)-N-(3-{4-[4-(メチルスルホニル)ペンジル]-1-ピペリジニル}プロピル)-4-ピペリ ジンカルボキサミドまたはその塩である請求項1または2記載の予防・治療剤。 4. CCR拮抗作用を有する化合物またはその塩がヨウ化 N-メチル-N-[4-[[[2-(4-メチルフェニル)-6.7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル]カルボニ ル]アミノ]ベンジル]ピペリジニウム、ヨウ化 N-メチル-N-[4-[[[7-(4-メチルフ ェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-イル]カルボニル]アミノ]ベンジ ル] ピペリジニウム、N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメ チル]フェニル]-7-(4-メチルフェニル)-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-カ ルボキサミド、N-[4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル] フェニル]-7-(4-モルホリノフェニル)-2、3-ジヒドロ-1-ペンゾオキセピン-4-カ ルポキサミド、7-(4-エトキシフェニル) -N- [4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラ

5

10

15

20

25

ン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-カル ボキサミド、ヨウ化 N,N-ジメチル-N-[4-[[[2-(4-メチルフェニル)-6,7-ジヒド ロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル]カルポニル]アミノ]ベンジル]-N-(テトラ ヒドロピラン-4-イル)アンモニウム、ヨウ化 N-メチル-N-[4-[[[7-(4-メチルフ ェニル)-3,4-ジヒドロナフタレン-2-イル]カルボニル]アミノ]ベンジル]ピペリ ジニウム、塩化 N, N-ジメチル-N-(4-(((2-(4-メチルフェニル)-6,7-ジヒドロ-5H-ベンゾシクロヘプテン-8-イル)カルボニル)アミノ)ベンジル)-N-(4-テトラヒ ドロピラニル)アンモニウム、塩化 N, N-ジメチル-N-(((7-(4-メチルフェニル)-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾオキセピン-4-イル)カルボニル)アミノ)ベンジル)-N-(4-オキソシクロヘキシル)アンモニウム、塩化 N-(4-(((7-(4-エトキシフェニル)-2.3-ジヒドロ-1-ペンゾオキセピン-4-イル)カルボニル)アミノ)ベンジル)-N, N-ジメチル-N-(4-テトラヒドロピラニル)アンモニウム、N-[4-[N-メチル-N-(テト ラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フェニル]-7-(4-プロポキシフェニル)-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-(4-プトキ シフェニル) -N- [4-[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノメチル]フ ェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルポキサミド、7-[4-[N-メチル-N-(2-プロポキシエチル)アミノ]フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒ ドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニ ル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニ ル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、N-[4-「[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒ ドロ-1-ペンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-[4-(2-エトキシエトキシ)-3,5-ジ メチルフェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミノ] メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサ ミド、7-[2-クロロ-4-(2-プロポキシエチル)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テ

214

5

10

15

20

25

トラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒド ロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-(3-メチル-4-プロポキシフェニル)-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1. 1-ジオキソ-2. 3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボキサミド、7-(3, 4-ジプ ロポキシフェニル)-N-(4-((N-メチル-N-(テトラヒドロ-2H-ピラン-4-イル)アミ ノ)メチル)フェニル)-1,1-ジオキソ-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾチエピン-4-カルボ キサミド、7-「4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-1-エチル-N-「4-「「N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾ アゼピン-4-カルボン酸アミド、1-エチル-7-「4-(2-プロポキシエトキシ)フェニ ル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニ ル1-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエ トキシ)フェニル]-1-エチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル) アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 7-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラ ヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピ ン-4-カルボン酸アミド、1-ホルミル-7-[4-(2-プロポキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキ シ)フェニル]-1-ホルミル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)ア ミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、 7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラ ン-5-イル) アミノ] メチル] フェニル] -1-プロピル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピ ン-4-カルボン酸アミド、N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミ ノ] メチル] フェニル] -7-[4-(2-プロポキシエトキシ) フェニル] -1-プロピル-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-ベンジル-7-[4-(2-ブトキ シエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミ ノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-シクロプロピルメチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベン

5

10

15

20

25

ゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-「4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-N-「4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-フェニ ル-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエ トキシ)フェニル]-1-(3,4-メチレンジオキシ)フェニル-N-[4-[[N-メチル-N-(テ トラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾア ゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(2-メチ ルオキサゾール-5-イル) -N- [4- [[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミ ノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-アリル-7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒド ロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(3-チエニル)メチル-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキ シ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル] フェニル]-1-(チアゾール-2-イル)メチル-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カ ルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(1-メチルピラゾー ル-4-イル) メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ] メ チル]フェニル]-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキシ)フェニル]-1-(3-メチルイソチアゾール-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2, 3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-ブトキシエトキ シ)フェニル]-1-(1-エチルピラゾール-4-イル)メチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テト ラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2、3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼ ピン-4-カルポン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-1-イソプチ ル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、1-イソブチル-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-5-イル)アミノ]メチル]フェニル]-7-[4-(2-プロ ポキシエトキシ)フェニル]-2.3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミ ド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピ WO 03/090748 PCT/JP03/05172

ラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(チアゾール-5-イル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミド、7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(1-メチルテトラゾール-5-イル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミドもしくは7-[4-(2-プトキシエトキシ)フェニル]-N-[4-[[N-メチル-N-(テトラヒドロピラン-4-イル)アミノ]メチル]フェニル]-1-(2-メチルテトラゾール-5-イル)メチル-2,3-ジヒドロ-1-ベンゾアゼピン-4-カルボン酸アミドまたはその塩である請求項1または2記載の予防・治療剤。

- 5. CCR拮抗作用を有する化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤。
  - 6. CCR拮抗作用を有する化合物の有効量を哺乳動物に投与することを特徴とする慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療方法。
- 7. CCR拮抗作用を有する化合物の、臓器または骨髄移植時における移植片対 宿主病および/または拒絶反応の予防・治療を製造するための使用。
  - 8. CCR拮抗作用を有する化合物の、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性脳細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、動脈硬化の予防・治療を製造するための使用。

5

10

International application No.
PCT/JP03/05172

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>7</sup> A61K31/445, 31/4545, 31/351, 45/00, A61P1/00, 1/04, 1/14, 1/16, 1/18, 3/04, 3/10, 5/00, 7/00, 7/02, 7/10, 9/00, 9/04, 9/06, 9/10, 9/14, 11/00, 11/02, 11/06, 13/08, 13/10, 13/12, 15/00, 15/08, According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
B. FIELDS SEARCHED	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Minimum documentation searched (classification system followed					
Int.Cl <sup>7</sup> A61K31/445, 31/4545, 31/35 1/16, 1/18, 3/04, 3/10, 5/00, 7/00 9/10, 9/14, 11/00, 11/02, 11/06, 1	, 7/02, 7/10, 9/00, 9/0 3/08, 13/10, 13/12, 15/0	4, 9/06, 00, 15/08,			
Documentation searched other than minimum documentation to the					
Electronic data base consulted during the international search (name CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (EMBASE (STN)					
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category* Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
& EP 1040103 A1 & BR 9813686 A & CN 1282326 A & US 6413947 B1	ims; page 2 ims; Par. No. [0003]   ZA 9811576 A  NO 200003133 A  US 6166006 A  KR 2001032643 A	1,4,5,7			
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	amotional filler 1			
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed  Date of the actual completion of the international search 24 July, 2003 (24.07.03)	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with tounderstand the principle or theory und document of particular relevance; the considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive stee considered to involve an inventive stee combined with one or more other succombination being obvious to a perso document member of the same patent  Date of mailing of the international sear 05 August, 2003 (0)	the application but cited to derlying the invention claimed invention cannot be ered to involve an inventive e claimed invention cannot be ep when the document is h documents, such in skilled in the art family			
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer				
Japanese Patent Office					
Facsimile No.	Telephone No.				

International application No.
PCT/JP03/05172

ategory*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No
Y	EP 1182195 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES,	1,4,5,7
	LTD.),	
	27 February, 2002 (27.02.02),	
	Full text	
	& JP 2001-26586 A & WO 00/68203 A1 & AU 200041452 A	
Y	WO 99/32100 A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.),	1,4,5,7
	01 July, 1999 (01.07.99),	
	Full text	
	& JP 2000-128782 A & JP 2000-128842 A	
	& AU 9916831 A	
	& NO 200003179 A & ZA 9811574 A	
	& EP 1039899 A2 & BR 9813691 A	
	& US 6172061 B1	
	& US 6268354 B1	
•	& US 63/6536 BI	·
Y	WO 00/37455 Al (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES,	1,4,5,7
	LTD.), 29 June, 2000 (29.06.00),	
	29 June, 2000 (29.06.00), Full text	
	& JP 2001-58988 A & AU 200016901 A	
	& US 6235771 B1 & EP 1140896 A1	
Y	ED 1106604 31 (MAYEDA CUENTCAL INDUCTRICO	1,4,5,7
1	EP 1186604 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.),	1,4,5,7
	13 March, 2002 (13.03.02),	
	Full text	
	& JP 2001-58992 A & WO 00/76993 A1 & AU 200054265 A	
	& AU 200054265 A	
Y	WO 00/66558 A1 (SCHERING CORP.),	1,4,5,7
	09 November, 2000 (09.11.00),	
	Full text	
	& JP 2002-543185 A & AU 200045009 A	
	& EP 1175401 A1 & BR 200010304 A	
	& ZA 200108868 A	
Y	WO 00/66559 A1 (SCHERING CORP.),	1,4,5,7
	09 November, 2000 (09.11.00),	
	Full text	
	& JP 2002-543186 A & AU 200045010 A	
	& EP 1175402 A1	
	& NO 200105365 A & CN 1349504 A & KR 2002019906 A & ZA 200108867 A	
<b>5</b> . •-		
P,X	JP 2003-119191 A (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES,	1,4,5,7
	LTD.), 23 April, 2003 (23.04.03),	
	Full text; particularly, Claims	
	& WO 03/014110 Al	•
		Į.

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No.

PCT/JP03/05172

## Continuation of A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (International Patent Classification (IPC))

Int.Cl<sup>7</sup> 17/00, 17/06, 19/00, 19/02, 19/10, 21/04, 25/00, 25/02, 25/04, 25/08, 25/14, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 27/06, 27/14, 27/16, 29/00, A61P31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/00, 41/00, 43/00, C07D211/14, 211/66, 211/96, 309/14

(According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC)

### Continuation of B. FIELDS SEARCHED

Minimum Documentation Searched(International Patent Classification (IPC))

Int.Cl<sup>7</sup> 17/00, 17/06, 19/00, 19/02, 19/10, 21/04, 25/00, 25/02, 25/04, 25/08, 25/14, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 27/06, 27/14, 27/16, 29/00, A61P31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/00, 41/00, 43/00, C07D211/14, 211/66, 211/96, 309/14

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

International application No.

PCT/JP03/05172

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This int	ternational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
and	Claims Nos.: 6  because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:  Claim 6 pertains to methods for treatment of the human body by therapy  thus relates to a subject matter which this International Searching  hority is not required to search.
2.	Claims Nos.:  because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.:  because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This In	ternational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:  (See extra sheets.)
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
-	
tra hav	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:  The parts of claims 1, 4, 5 and 7 relating to preventives/remedies for aft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow ansplantation characterized by containing a compound of the formula (eI) ving CCR antagonism or its salt.  rk on Protest

### Continuation of Box No. II of continuation of first sheet(1)

The matter common to claims 1 to 5, 7 and 8 resides in compounds having CCR antagonism. As the results of the search, however, it is found out that compounds having CCR antagonism are not novel because of having been disclosed in documents WO 99/32100 A1, WO 00/10965 A1, WO 00/37455 A1, WO 00/68203 A1, WO 00/76993 A1, WO 00/66551 A1, WO 01/25200 A1, WO 01/25199 A1, WO 00/66558 A1, WO 00/66559 A1, WO 01/42208 A1 and WO 01/64213 A1. Consequently, compounds having CCR antagonism fall within the category of the prior art and, therefore, the above common matter (i.e., compounds having CCR antagonism) is not regarded as a special technical feature in the meaning as defined in the second sentence of PCT Rule 13.2.

Such being the case, there is no matter common to all claims. Since there is no other common matter likely being a special technical matter in the meaning as described in the second sentence of PCT Rule 13.2, no technical relevancy in the meaning as described in PCT Rule 13 can be found out among these inventions different from each other.

It is therefore ovbious that claims 1 to 5, 7 and 8 do not comply with the requirement of unity of invention.

Moreover, it is found out that preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation or preventives/remedies for rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound having CCR antagonism are not novel, because of having been disclosed in documents WO 00/66558 Al, WO 00/66559 Al, WO 01/42208 Al and WO 01/64213 Al.

Therefore, it is recognized that claims 1 to 5, 7 and 8 have the following 10 groups of inventions technically characterized by using a compound having a specific skeleton and CCR antagonism for a specific medicinal use.

- 1) The parts of claims 1, 3, 5 and 7 relating to preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation containing a compound of the formula (I) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (I) having CCR antagonism in graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation.
- 2) The parts of claims 1, 3, 5 and 7 relating to preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation containing a compound of the formula (II) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (II) having CCR antagonism in graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation.
- 3) The parts of claims 1, 3, 5 and 7 relating to preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation containing a compound of the formula (III) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (III) having CCR antagonism in graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation.

(continued to extra sheet)

International application No.

PCT/JP03/05172

### Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

- 4) The parts of claims 1, 3, 5 and 7 relating to preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation containing a compound of the formula (IV) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (IV) having CCR antagonism in graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation.
- 5) The parts of claims 1, 4, 5 and 7 relating to preventives/remedies for graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation containing a compound of the formula (eI) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (eI) having CCR antagonism in graft versus host disease and/or rejection in organ or bone marrow transplantation.
- 6) The parts of claims 2, 3 and 8 relating to preventives/remedies for rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound of the formula (I) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (I) having CCR antagonism in rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- 7) The parts of claims 2, 3 and 8 relating to preventives/remedies for rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound of the formula (II) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (II) having CCR antagonism in rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- 8) The parts of claims 2, 3 and 8 relating to preventives/remedies for rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound of the formula (III) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (III) having CCR antagonism in rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- 9) The parts of claims 2, 3 and 8 relating to preventives/remedies for rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound of the formula (IV) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (IV) having CCR antagonism in rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.

(continued to extra sheet)

International application No.

PCT/JP03/05172

### Continuation of Box No. II of continuation of first sheet(1)

- 10) The parts of claims 2, 4 and 8 relating to preventives/remedies for rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound of the formula (eI) having CCR antagonism are technically characterized by using the compound of the formula (eI) having CCR antagonism in rheumatoid arthritis, autoimmune diseases, allergic diseases, ischemic cerebral cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- <B. Continuation of Searched Field>
   A61P31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/00, 41/00, 43/00, C07D211/14, 211/66, 211/96, 309/14

### 発明の風する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C17 A61K31/445, 31/4545, 31/351, 45/00, A61P1/00, 1/04, 1/14, 1/16, 1/18, 3/04, 3/10, 5/00, 7/00, 7/02, 7/10, 9/00, 9/04, 9/06, 9/10, 9/14, 11/00, 11/02, 11/06, 13/08, 13/10, 13/12, 15/00, 15/08, 17/00, 17/06, 19/00, 19/02, 19/10, 21/04, 25 /00, 25/02, 25/04, 25/08, 25/14, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 27/06, 27/14, 27/16, 29/00 (特別ページ に続く)

### 調査を行った分野

### 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

 $Int.\ C1^{\tau}\quad A61K31/445,\ 31/4545,\ 31/351,\ 45/00,\ A61P1/00,\ 1/04,\ 1/14,\ 1/16,\ 1/18,\ 3/04,\ 3/10,\ 5/00,\ 7/00,\ 7/02,\ 7/10,\ 9/00,\ 3/10,\ 5/10,$ 9/04. 9/06, 9/10, 9/14, 11/00, 11/02, 11/06, 13/08, 13/10, 13/12, 15/00, 15/08, 17/00, 17/06, 19/00, 19/02, 19/10, 21/04, 25 /00, 25/02, 25/04, 25/08, 25/14, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 27/06, 27/14, 27/16, 29/00 (特別ページ に続く)

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), CAOLD (STN), REGISTRY (STN), MEDLINE (STN), BIOSIS (STN), EMBASE (STN)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
X	WO 99/32468 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 1999. 07. 01, 全文、特に、Claims, page 2	1, 4, 5, 7
	& JP 11-263764 A, 全文、特に、特許請求の範囲、【0003】段落 & AU 9916830 A & ZA 9811576 A & EP 1040103 A1	
	& NO 200003133 A & BR 9813686 A & US 6166006 A & CN 1282326 A & KR 2001032643 A & US 6413947 B1	
	Con 1202020 in & lin 2001002040 in & 05 0415541 b1	
Y	EP 1182195 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 2002. 02. 27, 全文 & JP 2001-26586 A & WO 00/68203 A1 & AU 200041452 A	1, 4, 5, 7
		Ì

### C欄の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献・
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 国際調査報告の発送日 24.07.03 05.08.03 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 日本国特許庁(ISA/JP) 新留案子 郵便番号100-8915



4 P 2939

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際出願番号 PCT/JP03/05172

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	WO 99/32100 A2 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 1999. 07. 01, 全文 & JP 2000-128782 A & JP 2000-128842 A & AU 9916831 A & US 6096780 A & NO 200003179 A & ZA 9811574 A & EP 1039899 A2 & BR 9813691 A & US 6172061 B1 & CN 1282243 A & US 6268354 B1 & KR 2001032841 A & US 6376536 B1	1, 4, 5, 7
Y	WO 00/37455 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 2000. 06. 29, 全文 & JP 2001-58988 A & AU 200016901 A & US 6235771 B1 & EP 1140896 A1	1, 4, 5, 7
Y	EP 1186604 A1 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) 2002. 03. 13, 全文 & JP 2001-58992 A & WO 00/76993 A1 & AU 200054265 A	1, 4, 5, 7
Y	WO 00/66558 A1 (SCHERING CORPORATION) 2000. 11. 09, 全文 & JP 2002-543185 A & AU 200045009 A & EP 1175401 A1 & BR 200010304 A & ZA 200108868 A	1, 4, 5, 7
Y	WO 00/66559 A1 (SCHERING CORPORATION) 2000. 11. 09, 全文 & JP 2002-543186 A & AU 200045010 A & EP 1175402 A1 & BR 200010607 A & NO 200105365 A & CN 1349504 A & KR 2002019906 A & ZA 200108867 A	1, 4, 5, 7
PX	JP 2003-119191 A (武田薬品工業株式会社) 2003. 04. 23, 全文、特に、特許請求の範囲 & WO 03/014110 A1	1, 4, 5, 7

男1職	謂求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条 成しなか	第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作った。
	請求の範囲 <u>6</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	請求の範囲6は、治療による人体の処置方法に関するものであって、この国際調査機 関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
3.	請求の範囲は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に述	べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
特別	ページに記載
1979	
	•
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
	·
4. x	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 請求の範囲1,4,5,7の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを 特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分
追加調査	E手数料の異識の申立てに関する注意
	」 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。 ] 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。
	·

### <第Ⅱ欄の続き>

請求の範囲 1 - 5, 7, 8 に共通の事項は、C C R 拮抗作用を有する化合物である。しかしながら、調査の結果、C C R 拮抗作用を有する化合物は、文献WO 99/32100 A1, WO 00/109 65 A1, WO 00/37455 A1, WO 00/68203 A1, WO 00/76993 A1, WO 00/66551 A1, WO 01/25200 A1, WO 01/25199 A1, WO 00/66558 A1, WO 00/66559 A1, WO 01/42208 A1, WO 01/64213 A1 に開示されているから、新規でないことが明らかとなった。結果として、C C R 拮抗作用を有する化合物は、先行技術の域を出ないから、P C T 規則 1 3. 2 の第 2 文の意味において、この共通事項(C C R 拮抗作用を有する化合物)は特別な技術的特徴ではない。

それ故、請求の範囲全てに共通の事項はない。

PCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的特徴と考えられる他の共通の事項は存在しないので、それらの相違する発明の間にPCT規則13の意味における技術的な関連を見出すことはできない。

よって、請求の範囲1-5,7,8は発明の単一性の要件を満たしていないことが明らかである。

また、CCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤、または、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤も、文献WO 00/66558 A1, WO 00/66559 A1, WO 01/42208 A1, WO 01/64213 A1に開示されているから、新規でないことが明らかとなった。

したがって、請求の範囲1-5,7,8には、特定の骨格からなるCCR拮抗作用を有する化合物を、特定の医薬用途に用いた点に技術的特徴がある下記10の発明が含まれるものと認められる。

- 1)請求の範囲1,3,5,7の式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する 臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係 る部分は、式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時におけ る移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 2) 請求の範囲 1, 3, 5, 7の式(II)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(II)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 3) 請求の範囲 1, 3, 5, 7の式(III)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(III)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 4) 請求の範囲 1, 3, 5, 7の式(IV)で表される C C R 拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(IV)で表される C C R 拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病に用いた点に技術的特徴を有する。

- 5) 請求の範囲1, 4, 5, 7の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 6) 請求の範囲2, 3, 8の式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性 関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎 炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する 化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋 梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 7) 請求の範囲2, 3, 8の式(II)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(II)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 8) 請求の範囲 2, 3, 8 の式(III)で表される C C R 拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(III)で表される C C R 拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 9) 請求の範囲2,3,8の式(IV)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(IV)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 10)請求の範囲2,4,8の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- <A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))の続き> A61P31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/0 0, 41/00, 43/00, C07D211/14, 211/66, 211/96, 309/14
- <B. 調査を行った分野 の続き>

A61P31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/0 0, 41/00, 43/00, C07D211/14, 211/66, 211/96, 309/14

### 特 許 協 力 条 約

PCT

### 国際予備審査報告

REC'D 1 2 DEC 2003

WIPO POT

(法第12条、法施行規則第56条) [PCT36条及びPCT規則70]

出願人又は代理人 の書類記号 3043WO0P	今後の手続きについては、国際予備審査報告の送付通知(は式下CI) IPEA/416)を参照すること。			
国際出願番号 PCT/JP03/05172	(H.73. 1-)	04.03	優先日 (日.月.年)	24.04.02
国際特許分類 (IPC) Int.Cl <sup>7</sup> A61K31, 7/00, 7/02, 7/10, 9/00, 9/04, 9/06, 9/10, 9	/445, 31/4545, 31/351, 4 /14, 11/00, 11/02, 11/06	5/00, A61P1/00, 1/04 6, 13/08, 13/10, 13/1	4, 1/14, 1/16, 1/18 2, 15/00, 15/08,	3,3/04,3/10,5/00, <補充欄に続く>
出願人(氏名又は名称) 武田薬品工業株式	式会社		·\	
1. 国際予備審査機関が作成したこの 2. この国際予備審査報告は、この表	紙を含めて全部で	8 ~-	ジからなる。	
□ この国際予備審査報告には、 査機関に対してした訂正を含 (PCT規則70.16及びPCT この附属書類は、全部で	む明細魯、請求の範囲及	及び/又は図面も添 :照)	基礎とされた及び 付されている。 	アノはこの国際 で 偏番
3. この国際予備審査報告は、次の内	容を含む。		,	·
I x 国際予備審査報告の基础	<b></b>			
Ⅱ □ 優先権				
II x 新規性、進歩性又は産	III x 新規性、進歩性又は産業上の利用可能性についての国際予備審査報告の不作成			
IV x 発明の単一性の欠如				
V x PCT35条(2)に規定 の文献及び説明 VI x ある種の引用文献	<b>≦する新規性、進歩性又</b>	は産業上の利用可能	8性についての見	解、それを裏付けるため
Ⅷ 国際出願の不備				
wm 国際出願に対する意見	•			
国際予備審査の請求格を受理した日 20.05.0	3	国際予備審査報告	を作成した日 19.1	1.03
名称及びあて先 日本国特許庁 (IPEA/J 郵便番号100-891 東京都千代田区酸が関三丁目	5	特許庁審査官(権		4P 2939

Ι.	I. 国際予備審査報告の基礎						
1.	1. この国際予備審査報告は下記の出願審類に基づいて作成された。 (法第6条 (PCT14条) の規定に基づく命令に 応答するために提出された差し替え用紙は、この報告書において「出願時」とし、本報告書には添付しない。 PCT規則70.16,70.17)						
	x	出願時の国際	於出願書類				
		明細醬 明細魯 明細書	第 第 第		ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の韶求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
		請求の範囲 請求の範囲	第 		項、 項、 項、	出願時に提出されたもの PCT19条の規定に基づき補正されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの	
		請求の範囲	第		項、	付の書簡と共に提出されたもの	
		図面 図面 図面	第 第 第		ページ/図、 ページ/図、 ページ/図、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求告と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
		明細書の配列 明細書の配列 明細書の配列	列表の部分	第	ページ、 ページ、 ページ、	出願時に提出されたもの 国際予備審査の請求書と共に提出されたもの 付の書簡と共に提出されたもの	
2		上記の出願書類	質の言語は	に、下記に示す場合	きを除くほか、こ	の国際出願の言語である。	
		上記の書類は、	下記の言	語である	語であ	<b>ి</b>	
		D PCT規	<b>貝148.3(b</b> )	提出されたPCT )にいう国際公開の めに提出されたP	の官語	・う翻訳文の言語 たは55.3にいう翻訳文の言語	
3							
	□ この国際出願に含まれる背面による配列表 □ この国際出願と共に提出された磁気ディスクによる配列表						
		□ 出願後に	こ、この国	際予備審査(また	は調査)機関に	提出された春面による配列表	
			•			提出された磁気ディスクによる配列表	
			ニ提出した コがあった		とが出題時におけ	る国際出願の開示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述	
	書面による配列表に記載した配列と磁気ディスクによる配列表に記録した配列が同一である旨の陳述書の提出があった。						
4	٠ ـ	補正により、 明細書		頭が削除された。 	ページ	-	
1	E	請求の範囲			項		
		図面	図面の質	· 	<u> </u>	-ジ/図	
5	5. □ この国際予備審査報告は、補充欄に示したように、補正が出願時における開示の範囲を越えてされたものと認められるので、その補正がされなかったものとして作成した。(PCT規則70.2(c) この補正を含む差し替え用紙は上記1.における判断の際に考慮しなければならず、本報告に添付する。)						
			•				

・
1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により 審査しない。
国際出願全体
x 請求の範囲   <補充欄に記載>
理由:
この国際出願又は請求の範囲 6 は、国際予備審査をすることを要しない 次の事項を内容としている(具体的に記載すること)。
明細書、請求の範囲若しくは図面(次に示す部分)又は請求の範囲の   記載が、不明確であるため、見解を示すことができない(具体的に記載すること)。   .
□ 全部の請求の範囲又は請求の範囲 裏付けを欠くため、見解を示すことができない。
x   請求の範囲 <補充欄に記載> について、国際調査報告が作成されていない。
2. ヌクレオチド又はアミノ酸の配列表が実施細則の附属書C (塩基配列又はアミノ酸配列を含む明細書等の作成のための ガイドライン) に定める基準を満たしていないので、有効な国際予備審査をすることができない。
□ *** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** ** *
□ 磁気ディスクによる配列表が提出されていない又は所定の基準を満たしていない。

国際予備審查報告	国際出願番号 PCT/JP03/05172
IV. 発明の単一性の欠如	
1. 請求の範囲の減縮又は追加手数料の納付の求めに対して、出	願人は、 .
調求の範囲を減縮した。	
追加手数料を納付した。	
追加手数料の納付と共に異議を申立てた。	
間球の範囲の減縮も、追加手数料の納付もしなかった。	
2 x 国際予備審査機関は、次の理由により発明の単一性の要件 に従い、請求の範囲の減縮及び追加手数料の納付を出願人	を満たしていないと判断したが、PCT規則68.1の規定 に求めないこととした。
3. 国際予備審査機関は、PCT規則13.1、13.2及び13.3に規定	でする発明の単一性を次のように判断する。
□ 満足する。	
x 以下の理由により満足しない。	
物である。しかしながら、調査の結果 → 対献WO 99/32100 A1、WO 00/10965 A1	WO 00/37455 Al, WO 00/68203 Al, W 01/25200 Al, WO 01/25199 Al, WO 00/ 208 Al, WO 01/64213 Alに開示されて なった、結果として、CCR拮抗作用
それ故、請求の範囲全てに共通の事 PCT規則13.2の第2文の意味 る他の共通の事項は存在しないので、 則13の意味における技術的な関連を	において特別な技術的特徴と考えられ それらの相違する発明の間にPCT規
よって、請求の範囲1-5, 7, 8 いことが明らかである。	は発明の単一性の要件を満たしていな
おける移植片対宿主病および/または 性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレ 毎毎寒 慢性腎炎 または動脈硬化の	物を含有する臓器または骨髄移植時に 拒絶反応の予防・治療剤、または、慢 ルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心 予防・治療剤も、文献WO 00/66558 A1, O 01/64213 A1に開示されているから、
<補充欄に続く>	
4. したがって、この国際予備審査報告書を作成するに際して すべての部分	、国際出願の次の部分を、国際予備審査の対象にした。
ヌ	記載> に関する部分

### 国際予備審査報告

国際出願番号 PCT/JP03/05172

v.		t、進歩性又は産業上の利用可能性につい なび説明	ての法第12条	(PCT35条(2))	に定める見解、 	それを裏付ける
1.	見解					
	新規性	(N)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1,	4, 5, 7	
	進歩性	(IS)	請求の範囲 _ 請求の範囲 _	1,	4, 5, 7	
	産業上の	D利用可能性 (IA)	請求の範囲 請求の範囲 _	1,	4, 5, 7	

### 2. 文献及び説明 (PCT規則70.7)

文献 1. WO 99/32468 A1 文献 2. EP 1182195 A1 文献 3. WO 99/32100 A2 文献 4. WO 00/37455 A1 文献 5. EP 1186604 A1 文献 6. WO 00/66558 A1 文献 7. WO 00/66559 A1

請求の範囲1, 4, 5, 7は、国際調査報告に引用された文献1に記載されているから、新規性・進歩性を有しない。文献1のClaims, page 2には、式(el)の化合物が記載されており、該化合物がCCケモカインサブファミリーに属するMCP-1受容体拮抗剤であること、臓器移植後拒絶反応等に用いられることも記載されている。

請求の範囲 1, 4, 5, 7は、国際調査報告に引用された文献 2-7により、進歩性を有しない。文献 2-5の全文には、式(eI) の化合物が記載されており、該化合物が CCR 拮抗作用を有することも記載されているが、請求の範囲 1, 4, 5, 7は、該化合物を臓器移植時における拒絶反応等に用いるものであり、文献 2-5に記載はない。しかし、CCR 拮抗作用を有する化合物を臓器移植時における拒絶反応等に用いることは、文献 6, 7に記載の事項であるから、文献 2-5に記載のCCR 拮抗作用を有する式(eI) の化合物を、文献 6, 7の記載に基づいて、臓器移植時における拒絶反応等に用いることは、当業者であれば容易である。

国際予備	<b>游審査</b>	報告

国際出願番号 PCT/JP03/05172

### VI. ある種の引用文献

1. ある種の公表された文書 (PCT規則70.10)

出願番号	公知日	出願日	優先日(有効な優先権の主張)
特許番号	(日.月.年)	(日.月.年)	(日.月.年)
JP 2003-119191 A [EX]	23. 04. 03	07. 08. 02	08. 08. 01

2. 書面による開示以外の開示 (PCT規則70.9)

 杏面による開示以外の開示の種類
 杏面による開示以外の開示の日付
 杏面による開示以外の開示に目及している

 (日.月.年)
 杏面の日付(日.月.年)

補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

### 第 棚の焼き

<国際特許分類(IPC)の続き>

A61P17/00, 17/06, 19/00, 19/02, 19/10, 21/04, 25/00, 25/02, 25/04, 25/08, 25/14, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 27/06, 27/14, 27/16, 29/00, 31/06, 31/10, 31/12, 31/16, 31/18, 31/22, 35/00, 35/02, 35/04, 37/00, 37/06, 37/08, 39/00, 41/00, 43/00, C07D211/14, 211/66, 211/96, 309/14

<第Ⅲ. 1欄の続き>

1. 次に関して、当該請求の範囲に記載されている発明の新規性、進歩性又は産業上の利用可能性につき、次の理由により審査しない。

請求の範囲1,4,5,7の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤以外の部分

### 理由:

請求の範囲1,4,5,7の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤以外の部分について、国際調査報告が作成されていない。

<第Ⅳ. 2欄の続き>

- 1) 請求の範囲1,3,5,7の式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 2)請求の範囲1,3,5,7の式(II)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(II)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 3)請求の範囲1,3,5,7の式(III)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(III)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。
- 4) 請求の範囲1,3,5,7の式(IV)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(IV)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病に用いた点に技術的特徴を有する。
- 5) 請求の範囲1, 4, 5, 7の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に係る部分は、式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応に用いた点に技術的特徴を有する。

補充欄 (いずれかの欄の大きさが足りない場合に使用すること)

### 第 棚の続き

- 6)請求の範囲2,3,8の式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(I)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 7) 請求の範囲 2, 3, 8の式(II)で表される C C R 拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(II)で表される C C R 拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 8)請求の範囲 2, 3, 8の式(III)で表される CCR 拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(III)で表される CCR 拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 9) 請求の範囲 2, 3, 8の式(IV)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(IV)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。
- 10) 請求の範囲 2, 4, 8の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を含有する慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化の予防・治療剤に係る部分は、式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物を、慢性関節リウマチ、自己免疫疾患、アレルギー性疾患、虚血性能細胞障害、心筋梗塞、慢性腎炎、または動脈硬化に用いた点に技術的特徴を有する。

<第IV. 3欄の続き>

請求の範囲1,4,5,7の式(eI)で表されるCCR拮抗作用を有する化合物またはその塩を含有することを特徴とする臓器または骨髄移植時における移植片対宿主病および/または拒絶反応の予防・治療剤に関する部分

# Translation

## PATENT COOPERATION TREATY

## PCT Application PCT/JP2003/00

## **PCT**

## INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference		
3043WO0P International application No.		ificationofTransmittalofInternational Prelimination Report (Form PCT/IPEA/416)
PCT/JP2003/005172	micriational filing date (day/month/ver	
International Part of St.	/ / / / / / / / / / / / / / / / / / / /	(day/monn/year)
International Patent Classification (IPC) or n A61K31/445, 31/4545, 31/351, 45/00, A 11/00, 11/02, 11/06, 13/08, 13/10, 13/12, 25/16, 25/18, 25/22, 25/24, 25/28, 25/32, 37/06, 37/08, 39/00, 41/00, 43/00, C07D2	ational classification and IPC	24 April 2002 (24.04.2002) 0,7/00,7/02,7/10,9/00,9/04,9/06,9/10,9/14, ,19/10,21/04,25/00,25/02,25/04,25/08,25/14, 2,31/16,31/18,31/22,35/00,35/02,35/04,37/00,
	EDA CHEMICAL INDUSTRIES	
		ernational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of _	15 sheets, including this cove	r sheet
amended and are the basis	by ANNEXES, i.e., sheets of the descrip his report and/or sheets containing rectifi lministrative Instructions under the POTA	4
total	of sheets.	
3. This report contains indications relating	to the fall	
I Basis of the report	to the following items:	
II Priority		
III Non-establishment of op	inion with regard to novelty, inventive st	en and industrial and the second
or mixemin	n,	
V Reasoned statement under citations and explanation	er Article 35(2) with regard to novelty, in	ventive step or industrial applicability
V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability  VI Certain documents cited  VII Certain defects in the international application		applicability;
VIII Certain observations on the	e international application	
e of submission of the demand		
20 May 2002 (20 05 000)	Date of completion of	this report
20 May 2003 (20.05.2003) te and mailing address of the IPEA/JP	19 Nove	ember 2003 (19.11.2003)
	Authorized officer	
mile No.	Telephone No.	
PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)	1 Profic 140.	

International application No.

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/JP2003/005172

I. Ba	sis of t	ne report
1. W	ith reg	ard to the elements of the international application:*
$\triangleright$	th	international application as originally filed
	] th	description:
	– pa	ges, as originally filed
	pa	ges, filed with the demand
	pa	ges, filed with the letter of
lг	T th	claims;
_		ges, as originally filed
l	_	ges, as amended (together with any statement under Article 19
	p	ges, filed with the demand
	p	ges, filed with the letter of
lr		e drawings:
-		ges, as originally file
		ges, filed with the demand
	р	ges, filed with the letter of
lr	the	sequence listing part of the description:
▎┕		ges, as originally file
l	-	ges, filed with the deman
1	_	ges, filed with the letter of
ti	he inte	gard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which national application was filed, unless otherwise indicated under this item.  ements were available or furnished to this Authority in the following language which is the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)).  the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).  the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and r 55.3).  the gard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international application, the international application.
	orelimi	ontained in the international application in written form.
1	_	led together with the international application in computer readable form.
ĺ		urnished subsequently to this Authority in written form.
li		urnished subsequently to this Authority in computer readable form.
		The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the other control of the disclosure in the disclosure in the control of the disclosure in the di
		he statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing heen furnished.
4.		the amendments have resulted in the cancellation of:  the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig
5.		his report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to seyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**
i	Replac in this and 70	ment sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70. 17).
		lacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report.

International application No.

PCT/JP2003/005172

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability	
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to industrially applicable have not been examined in respect of	be

industr	rially applicable have not been examined in respect of:
	the entire international application.
$\boxtimes$	claims Nos. See supplemental sheet
becaus	se:
$\boxtimes$	the said international application, or the said claims Nos. 6 relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):
<u>Se</u>	e supplemental sheet
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nosare so unclear that no meaningful opinion could be formed (specify):
	and to amorone much no movement opinion obtain or tormore (aprobable).
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.
$\boxtimes$	no international search report has been established for said claims Nos. See supplemental sheet
2. A me	aningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acidence listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:
seque	the written form has not been furnished or does not comply with the standard.
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.
	the computer reaction form has not occur turnished or toos not compty with the standard.

International application No. PCT/JP 03/05172

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III. 1.

[No examination has been made of the novelty, inventive step or industrial applicability of the inventions disclosed in the following claims, for the reason below.]

No international search report has been prepared for claims 1, 4, 5 and 7, except in as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts, characterized in that they contain a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI), or a salt thereof.

Claim 6 pertains to methods for treatment of the human body by therapy, and thus relates to subject matter which does not require international preliminary examination by this International Preliminary Examining Authority.

Claims 1, 4, 5 and 7, except in as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts, characterized in that they contain a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI), or a salt thereof

International application No.

PCT/JP2003/005172

IV. Lack of unity of invention		
1. In response to the invitation to restrict or pay additional fees the applicant has:		
restricted the claims.		
paid additional fees.		
paid additional fees under protest.		
neither restricted nor paid additional fees.		
This Authority found that the requirement of unity of invention is not complied with and chose, according to Rule 68.1, not to invite the applicant to restrict or pay additional fees.		
3. This Authority considers that the requirement of unity of invention in accordance with Rules 13.1, 13.2 and 13.3 is		
complied with.		
not complied with for the following reasons:		
See supplemental sheet		
· ·		
·		
4. Consequently, the following parts of the international application were the subject of international preliminary examination in establishing this report:		
all parts.		
the parts relating to claims Nos. <u>See supplemental sheet</u> .		

Supplemental Box (To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.3

3.

Claims 1-5, 7 and 8 have in common the fact that they set forth compounds having a CCR antagonist action. However, results of the search have shown that compounds having a CCR antagonist action are not novel, because they are disclosed in documents WO, 99/32100 A1, WO 00/10965 A1, WO 00/37455 A1, WO 00/68203 A1, WO 00/76993 A1, WO 00/66551 A1, WO 01/25200 A1, WO 01/25199 A1, WO 00/66558 A1, WO 00/66559 A1, WO 01/42208 A1 and WO 01/64213 A1. As a result, compounds having a CCR antagonist action do not make a contribution over the prior art and, therefore, this common feature (compounds having a CCR antagonist action) is not a special technical feature un the sense of the second sentence of PCT Rule 13.2.

There is therefore no feature shared by all of the claims.

Since there is no other common feature that could be considered a special technical feature in the sense of the second sentence of PCT Rule 13.2, there is no technical relationship among these different inventions in the sense of PCT Rule 13.

Therefore, the inventions set forth in claims 1-5, 7 and 8 clearly do not satisfy the requirement of unity of invention.

Similarly, prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts, and prophylactic

International application No. PCT/JP 03/05172

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.3

or therapeutic agents for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound which has a CCR antagonist action are also clearly not novel, because they are disclosed in documents WO 00/66558 A1, WO 00/66559 A1, WO 01/42208 A and WO 01/64213 A1.

- 1) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (I), the technical feature of claims 1, 3, 5 and 7 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (I) for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts.
- 2) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (II), the technical feature of claims 1, 3, 5 and 7 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (II) for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts.
  - 3) In as far as they refer to prophylactic or

International application No. PCT/JP 03/05172

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.3

therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (III), the technical feature of claims 1, 3, 5 and 7 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (III) for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts.

- 4) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (IV), the technical feature of claims 1, 3, 5 and 7 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (IV) for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts.
- 5) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI), the technical feature of claims 1, 4, 5 and 7 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI) for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts.

International application No. PCT/JP 03/05172

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.3

- 6) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (I), the technical feature of claims 2, 3 and 8 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (I) for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- 7) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (II), the technical feature of claims 2, 3 and 8 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (II) for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- 8) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or

International application No. PCT/JP 03/05172

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.3

arteriosclerosis containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (III), the technical feature of claims 2, 3 and 8 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (III) for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.

- 9) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (IV), the technical feature of claims 2, 3 and 8 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (IV) for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis.
- 10) In as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for rheumatoid arthritis, autoimmune disorders, allergies, ischaemic brain cell injury, myocardial infarction, chronic nephritis or arteriosclerosis containing a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI), the technical feature of claims 2, 4 and 8 is the use of a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI) for rheumatoid arthritis,

International application No. PCT/JP 03/05172

	FC1/0F 03/03172
Supplemental Box (To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)	·
Continuation of: IV.3	
autoimmune disorders, allergies, ischae	mic brain cell
injury, myocardial infarction, chronic	nephritis or
arteriosclerosis.	
	•
•	

International application No. PCT/JP 03/05172

Supplemental Box (To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: IV.4

Claims 1, 4, 5 and 7 in as far as they refer to prophylactic or therapeutic agents for graft versus host disease and/or rejection reactions during organ transplants or bone grafts, characterized in that they contain a compound which has a CCR antagonist action and is represented by formula (eI), or a salt thereof

International application No. PCT/JP 03/05172

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims		YES
		Claims	1, 4, 5, 7	_ NO
	Inventive step (IS)	Claims		YES
		Claims	1, 4, 5, 7	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1, 4, 5, 7	YES
		Claims		NO

### 2. Citations and explanations

Document 1: WO 99/32468 A1

Document 2: EP 1182195 A1

Document 3: WO 99/32100 A2

Document 4: WO 00/37455 A1

Document 5: EP 1186604 A1

Document 6: WO 00/66558 A1

Document 7: WO 00/66559 A1

Claims 1, 4, 5 and 7 are not novel and do not involve an inventive step in the light of document 1, cited in the international search report. Document 1 (claims and page 2) discloses compounds represented by formula (eI), and claims that said compounds are antagonists of the receptor for MCP-1, which belongs to the CC chemokine subfamily, and that they can be used for rejection reactions after organ transplantation, etc.

Claims 1, 4, 5 and 7 do not involve an inventive step in the light of documents 2-7, cited in the international search report. Documents 2-5 in their entirety disclose compounds represented by formula (eI), and also claim that said compounds have a CCR antagonist action; however, claims 1, 4, 5 and 7 relate to use of said compounds for rejection reactions during organ

International application No. PCT/JP 03/05172

transplantation, etc.; and this is not mentioned in documents 2-5. However, documents 6 and 7 disclose use of compounds which have a CCR antagonist action for rejection reactions during organ transplantation, etc. Therefore, given the disclosures in documents 6 and 7, a person skilled in the art could easily use compounds disclosed in documents 2-5, which have a CCR antagonist action and are represented by formula (eI), for rejection reactions during organ transplantation, etc.

International application No.

PCT/JP2003/005172

### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

VI. Certain documents cited 1. Certain published documents (Rule 70.10) Priority date (valid claim) Filing date Publication date Application No. (day/month/year) (day/month/year) (day/month/year) Patent No. 08 August 2001 (08.08.2001) 23 April 2003 (23.04.2003) 07 August 2002 (07.08.2002) JP 2003-119191 A [EX] 2. Non-written disclosures (Rule 70.9) Date of written disclosure

Date of written disclosure

Kind of non-written disclosure

Date of non-written disclosure

(day/month/year)

Date of written disclosure

referring to non-written disclosure

(day/month/year)

## This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

### **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:		
☐ BLACK BORDERS		
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES		
☐ FADED TEXT OR DRAWING		
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING		
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES		
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS		
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS		
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT		
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY		
Потивр.		

### IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.